(2)公表特許公報 (4)

JP 2005-517675 A 2005.6.16 (1) 特許出願公表番号

特表2005-517675

(P2005-517675A) (43)公表日 平成17年6月16日(2005.6.16)

(51) Int. CL. 1 FΙ テーマコード(参考) C 0 7 D 231/12 C 0 7 D 231/12 В 4 C 0 6 3 A 6 1 K 31/415 A 6 1 K 31/415 4 C 0 8 6 A 6 1 K 31/4155 A 6 1 K 31/4155 A 6 1 K 31/4178 A 6 1 K 31/4178 A 6 1 K 31/4184 A 6 1 K 31/4184 審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全230頁) 最終頁に続く

(21)出願番号 (86)(22)出願日 特顯2003-556391 (P2003-556391) 平成14年12月19日 (2002.12.19)

(85)翻訳文提出日 (86)国際出願番号 平成16年8月18日 (2004. 8.18) PCT/GB2002/005778

(87) 国際公開番号 W02003/055860 (87) 国際公開日 平成15年7月10日(2003.7.10)

(31) 優先権主張番号 0130733.9 (32) 優先日 平成13年12月21日(2001.12.21)

(32) 優先日 (33) 優先権主張国

(33) 優先権主張国 英国(GB) (31) 優先権主張番号 0225688.1

(32)優先日

平成14年11月4日(2002.11.4)

(33) 優先権主張国 英国(GB)

(71)出顧人 504236215

ヴァーナリス (ケンブリッジ) リミテッド VERNALIS (CAMBRIDGE)

LIMITED イギリス、ケンブリッジ シーピー1 6

イギリス、リンプリッシ シーピー1 6 ジーピー、アピントン、グランタ パーク (番地なし)

Granta Park, Abingto n, Cambridge CB1 6GB

. United Kingdom

最終百に続く

(54)【発明の名称】 3、4-ジアリールピラゾール、および癌の治療におけるそれらの使用

(57) 【要約】

本発明は、インピトロおよびインピポの両方において祭ショックタンパク質90(HSP90)を阻害する、そして例えば磨を含むHSP90により媒介される症状の治療におけるすい)

(式中:

Ar'は独立して: C, ~ 1. アリール基であり、かつ任意に 置換されていてもよく:

Ar'は独立して: C, 、:。アリール基であり、かつ任意に 置換されていてもよく:

R は独立して:水素:ハロゲン; ヒドロキシ; エーテル ; ホルミル; アシル; カルポキシ; エステル; アシルオ キシ; オキシカルポニルオキシ; アミド, アシルアミド ; アミノカルポニルオキシ; テトラゾリル; アミノ; トロ; シアノ; アジド; スルフヒドリル; チオエーテル ; スルホンアミド; G. , , アルキル; G. , , , ヘテロサイ クリル; またはG. , , , アリールであり;

R^{*}は独立して:-H; C_{1~}, アルキル; C_{1~}, 。ヘテロサイクリル:またはC_{1~}, 。アリールである)

の特定の3,4-ジアリールピラゾール、ならびにその医薬

~~~~~. \*\*\*

ന

【特許請求の範囲】

【請求項1】

式:

[化1]

$$\begin{array}{cccc}
Ar^3 & & & \\
N & & & \\
R^5 & & & \\
R^N & & & 
\end{array}$$
(1)

(式中:

Ar'は独立して:C<sub>1~10</sub>アリール基であり、かつ任意に置換されていてもよく; Ar'は独立して:C<sub>2~10</sub>アリール基であり、かつ任意に置換されていてもよく;

R\*は独立して:水来;ハロゲン;ヒドロキシ;エーテル;ホルミル;アシル;カルボキシ;エステル;アシルオキシ;オキシカルボニルオキシ;アミド;アシルアミド;アミノカルボニルオキシ;テトラゾリル;アミノ;ニトロ;シアノ;アジド;スルフヒドリル;チオエーテル;スルホンアミド;C<sub>1~</sub>,アルキル;C<sub>1~1</sub>,ヘテロサイクリル;またはC<sub>1~1</sub>,アリールであり;

 $R^*$ は独立して:-B ;  $C_{1,-}$  ; P ルキル; $C_{1,-}$  :  $^*$  ヘテロサイクリル;または $C_{1,-}$  :  $^*$  アリールで (ある)

の化合物、または医薬的に許容されるそれらの塩、溶媒和物、アミド、エステル、エーテル、化学的に保護された形態、もしくはプロドラッグの有効量を、細胞と接触させることを含む、インビトロまたはインビポにおいてHSP9のを阻害する方法。

【請求項2】

化合物が、式:

[化2]

$$R^{P} \xrightarrow{\Lambda} Ar^{A}$$

$$N \xrightarrow{N}_{N} R^{5}$$
(2)

(式中:

nは0~5の整数であり:そして

をもつ、請求項1に記載の方法。

【請求項3】

化合物が、式:

[11:3]

$$R^{P} = R^{P2}$$

$$N = R^{5}$$

$$R^{N}$$

10

20

# (式中:

mは0~4の整数であり:そして

R<sup>\*</sup> および各R<sup>\*</sup> はそれぞれ独立して:水素;ハロゲン;ヒドロキシ;エーテル;ホルミル;アシル;カルポキシ;エステル;アシルオキシ;オキシカルポニルオキシ;アミド;アシルアミド;アミノカルポニルオキシ;テトラゾリル;アミノ;ニトロ;シアノ;アジド;スルフヒドリル;チオエーテル;スルホンアミド;C<sub>1~</sub>,アルキル;C<sub>1~1</sub>。ヘテロサイクリル:またはC<sub>1~1</sub>,ロアールである)

をもつ、請求項1に記載の方法。

# 【請求項4】

化合物が、式:

【化4】

30

#### (式中:

R''は独立して:水素:ハロゲン;ヒドロキシ;エーテル;ホルミル;アシル;カルボキシ;エステル;アシルオキシ;オキシカルボニルオキシ;アミド;アシルアミド;アミノカルボニルオキシ;テトラゾリル;アミノ;ニトロ;シアノ;アジド;スルフヒドリル;チェーテル;スルホンアミド; $C_1$ ~,アルキル; $C_1$ ~,000年10月11日は $C_1$ 

をもつ、請求項1に記載の方法。

【請求項5】

化合物が、式:

[化5]

40

(式中:

pは0~3の整数であり:そして

R''、R'' および各R'はそれぞれ独立して:水業;ハロゲン;ヒドロキシ;エーテル;ホルミル;アシル;カルポキシ;エステル;アシルオキシ;オキシカルポニルオキシ;アミド;アシルアミド;アミノカルポニルオキシ;テトラゾリル;アミノ;ニトロ;シアノ;アジド;スルフヒドリル;チオエーテル;スルホンアミド; C,-,アルキル: C,-,・ハテロサイクリル:またはC,-,・アリールである)

をもつ、請求項1に記載の方法。

【請求項6】

化合物が、式:

【化6】

10

(式中:

R<sup>\*・</sup>およびR\*・はそれぞれ独立して:水素;ハロゲン;ヒドロキシ;エーテル;ホルミル;アシル;カルボキシ;エステル;アシルオキシ;オキシカルボニルオキシ;アミド;アシルアミド;アミノカルボニルオキシ;テトラゾリル;アミノ;ニトロ;シアノ;アジド;スルフヒドリル;チオエーテル;スルホンアミド;C<sub>1~1</sub>アルキル;C<sub>1~1</sub>0~テロサイクリル;またはC<sub>1~1</sub>でリールである)

をもつ、請求項1に記載の方法。

【糖求項7】

化合物が、式:

[(1:7]

$$R^{P_{m}^{4}}$$

$$R^{P_{m}^{4}}$$

$$N_{N}$$

$$R^{S}$$

$$R^{N}$$

$$R^{S}$$

$$R^{N}$$

$$R^{S}$$

(式中:

mは0~4の整数であり;そして

R' 'および各R' はそれぞれ独立して:水素: ハロゲン; ヒドロキシ; エーテル; ホルミル; アシル; カルボキシ; エステル; アシルオキシ; オキシカルボニルオキシ; アミド; ア シルアミド; アミノカルボニルオキシ; テトラゾリル; アミノ; ニトロ; シアノ; アジド; ミスルフヒドリル; チオエーテル; スルホンアミド; C<sub>1~1</sub>アルキル; C<sub>1~18</sub>ヘテロサイ クリル; またはC<sub>1~18</sub>アリールである)

をもつ、請求項1に記載の方法。

【請求項8】

化合物が、式:

20

30

[化8]

(式中:

R''は独立して:水楽;ハロゲン;ヒドロキシ;エーテル;ホルミル;アシル;カルポキシ;エステル;アシルオキシ;オキシカルポニルオキシ;アミド;アシルアミド;アミノカルボニルオキシ;テトラゾリル;アミノ;ニトロ;シアノ;アジド;スルフヒドリル;チオエーテル;スルホンアミド; C,、,アルキル; C,、,・ヘテロサイクリル;またはC,、,

をもつ、請求項1に記載の方法。

【請求項9】

化合物が、式:

[化9]

(式中:

qは0~2の整数であり;そして

R<sup>\*</sup>:、R<sup>\*</sup>: および各R<sup>\*</sup>はそれぞれ独立して:水素;ハロゲン;ヒドロキシ;エーテル;ホルミル;アシル;カルボキシ;エステル;アシルオキシ;オキシカルボニルオキシ;アミド;アシルフミド;アミトロ;シアノ;アジド;スルフヒドリル;チオエーテル;スルホンアミド; C<sub>1~1</sub>アルキル; C<sub>1~1</sub>, ヘテロサイクリル;またはC<sub>1~1</sub>, アリールである)をもつ。請求項1に転の方法。

【請求項10】

化合物が、式:

【化10】

40

$$R^{P4} \longrightarrow R^{P2}$$

$$R^{P5} \longrightarrow R^{P5}$$

(式中:

R''、R''およびR''はそれぞれ独立して:水素;ハロゲン:ヒドロキシ;エーテル;ホル ミル:アシル:カルボキシ:エステル:アシルオキシ:オキシカルボニルオキシ:アミド :アシルアミド:アミノカルポニルオキシ;テトラゾリル:アミノ:ニトロ;シアノ:ア ジド:スルフヒドリル:チオエーテル:スルホンアミド:C,-,アルキル:C1-,10个テロ サイクリル:または(、、・、アリールである)

をもつ、請求項1に記載の方法。

【請求項11】

化合物が、式: (4:111

(11)

## (式中:

pは0~3の整数であり:そして

R''、R''および各R'はそれぞれ独立して:水索;ハロゲン;ヒドロキシ:エーテル:ホル ミル:アシル:カルボキシ:エステル:アシルオキシ;オキシカルボニルオキシ;アミド : アシルアミド: アミノカルポニルオキシ: テトラゾリル: アミノ: ニトロ: シアノ: ア ジド:スルフヒドリル:チオエーテル;スルホンアミド; C1~1アルキル; C1~110个テロ サイクリル:またはC1~11アリールである) をもつ、請求項1に記載の方法。

# 【請求項12】

化合物が、式:

【化12】

R''およびR''はそれぞれ独立して:水素:ハロゲン:ヒドロキシ;エーテル:ホルミル; 40 アシル:カルボキシ;エステル;アシルオキシ;オキシカルボニルオキシ;アミド;アシ ルアミド:アミノカルポニルオキシ:テトラゾリル;アミノ;ニトロ:シアノ:アジド; スルフヒドリル:チオエーテル:スルホンアミド: C1~,アルキル; C1~,4 へテロサイク リル:またはC.\_ ..アリールである)

をもつ、請求項1に記載の方法。

【簡求項13】

化合物が、式:

10

30

20

40

[化13]

(式中:

nは0~3の整数であり:そして

R' '、R' 'および各R' はそれぞれ独立して:水素;ハロゲン;ヒドロキシ;エーテル;ホル ミル:アシル:カルポキシ:エステル:アシルオキシ:オキシカルボニルオキシ:アミド : アシルアミド: アミノカルボニルオキシ: テトラゾリル: アミノ: ニトロ: シアノ:ア ジド:スルフヒドリル:チオエーテル:スルホンアミド:C,~,アルキル:C,~,,ヘテロ サイクリル;またはC.~,.アリールである)

をもつ、請求項1に記載の方法。

【請求項14】

化合物が、式:

[化14]

(14)

R''およびR''はそれぞれ独立して:水素;ハロゲン;ヒドロキシ;エーテル;ホルミル; アシル;カルポキシ;エステル;アシルオキシ;オキシカルポニルオキシ;アミド;アシ ルアミド:アミノカルボニルオキシ:テトラゾリル:アミノ:ニトロ:シアノ:アジド: スルフヒドリル:チオエーテル:スルホンアミド:Cı~,アルキル:Cı~;。ヘテロサイク リル:またはC.~:。アリールである)

をもつ、請求項1に記載の方法。

[請求項15]

化合物が、式:

【化15】

(15)

(式中:

mは0~4の整数であり;そして

R''および各R'はそれぞれ独立して:水素:ハロゲン:ヒドロキシ:エーテル:ホルミル

30

40

: P > N: D > N: P > N:

をもつ、請求項1に記載の方法。

【請求項16】

化合物が、式:

[化16]

$$R^{P5} \xrightarrow{N}_{N}^{Ar^4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{6}$$

$$R^{6}$$

(式中:

R''は独立して:水来;ハロゲン;ヒドロキシ;エーテル;ホルミル;アシル;カルポキシ;エステル;アシルオキシ;オキシカルポニルオキシ;アミド;アシルアミド;アミノカルポニルオキシ;テトラゾリル;アミノ;ニトロ;シアノ;アジド;スルフヒドリル; 20 オエーテル;スルホンアミド; C,、,アルキル; C,、,・ヘテロサイクリル;または C,、,

をもつ、請求項1に記載の方法。

【請求項17】

R''が独立して:ヒドロキシ;ハロゲン;または $C_{1,-4}$ アルキルである、請求項3、4、5、6、9、10、<math>11および12のいずれか1つに記載の方法。

【請求項18】

R''が独立して:-OB、-F、-CI、-Br、-I、-Me、-EI、-NPr、-IPr、-NBu、-IBu、-sBu、-sBu、-IBuまたは-CF,である、請求項3、4、5、6、9、10、11および12のいずれか1つに記載の方法。

【簡求項19】

R' が独立して:ヒドロキシ;ハロゲン;または $C_{1\sim}$  :アルキルである、請求項3、4、5、6、9、10、11、および12のいずれか1つに記載の方法。

【請求項20】

R''が独立して:-OH、-F、-Cl、-Br、-l、-Me、-Et、または-CF,である、請求項3、4、5、6、9、10、11および12のいずれか1つに記載の方法。

【簡求項21】

R''が-OHである、請求項3、4、5、6、9、10、11および12のいずれか1つに記載の方法。 【請求項22】

化合物が、式:

【化171

 $R^{P}_{m} \xrightarrow{OH} Ar^{4}$   $N \xrightarrow{N} R^{5}$ (17)

をもつ、請求項3に記載の方法。

20

30

40

(19)

【請求項23】

化合物が、式:

[化18]

$$\begin{array}{c}
\text{OH} \\
\text{N} \\
\text{N} \\
\text{R}^5
\end{array}$$
(18)

をもつ、請求項4に記載の方法。

【請求項24】

化合物が、式:

【化19】

をもつ、請求項5に記載の方法。

【請求項25】

化合物が、式:

[化20]

をもつ、請求項6に記載の方法。

【請求項26】

化合物が、式:

[化21]

をもつ、請求項9に記載の方法。

【請求項27】

50

化合物が、式:

[化22]

をもつ、請求項10に記載の方法。

【請求項28】

化合物が、式:

[化23]

をもつ、請求項11に記載の方法。

[請求項29]

化合物が、式:

[化24]

$$R^{P6}$$
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $R^{6}$ 
(24)

をもつ、請求項12に記載の方法。

【請求項30】

R''が独立して:ヒドロキシ;ハロゲン;またはC<sub>1~</sub>,アルキルである、請求項5、6、7 、8、9、10、13および14のいずれか1つに記載の方法。

【請求項31】

R''が独立して: -OH、-F、-Cl、-Br、-I、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-iBu、-CF,、または-(CH,),J

(ここで、wid 1~7の整数であり、そしてJは独立して:ハロゲン、ヒドロキシ、カルボキシ、アシルオキシ、オキシカルボニル、オキシカルボニルオキシ、アミノ、アミド、アシルアミド、アミノカルボニルオキシ、シアノ、スルホンアミド、またはC,、,,アリールである)

である、請求項5、6、7、8、9、10、13および14のいずれか1つに記載の方法。

[請求項32]

R''が独立して:-(CH,),J

(ここで、wは1~7の整数であり、そしてJは独立して:ハロゲン、ヒドロキシ、カルポキ 50

シ、アシルオキシ、オキシカルボニル、オキシカルボニルオキシ、アミノ、アミド、アシ ルアミド、アミノカルボニルオキシ、シアノ、スルホンアミド、またはC...,アリールで ある)

である、請求項5、6、7、8、9、10、13および14のいずれか1つに記載の方法。

#### 「請求項33】

R''が独立して:ヒドロキシ;ハロゲン;またはC<sub>1~1</sub>アルキルである、請求項5、6、7、8、9、10、13および14のいずれか1つに記載の方法。

### 【請求項34】

R''が独立して:-OH、-F、-C1、-Br、-1、-Me、-E1、-CF,、または-(CH,),」

(ここで、wは1~7の整数であり、そして」は独立して:ハロゲン、ヒドロキシ、カルボキ 10 シ、アシルオキシ、オキシカルボニル、オキシカルボニルオキシ、アミノ、アミド、アシ ルアミド、アミノカルボニルオキシ、シアノ、スルホンアミド、またはC。、1,アリールで ある)

である、請求項5、6、7、8、9、10、13および14のいずれか1つに記載の方法。

### 【請求項35】

R''が独立して-OHである、請求項5、6、7、8、9、10、13および14に記載の方法。

# 【請求項36】

化合物が、式:

# [化25]

をもつ、請求項5に記載の方法。

[簡求項37]

化合物が、式:

[化26]

をもつ、請求項6に記載の方法。

[請求項38]

化合物が、式:

20

30

40

(28)

(29)

【化27】

$$\begin{array}{c}
HO \\
R^{P}_{m}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Ar^{4} \\
N \\
R^{N}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{5}
\end{array}$$
(27)

をもつ、請求項7に記載の方法。

【請求項39】

化合物が、式:

[化28]

をもつ、請求項8に記載の方法。

【請求項40]

化合物が、式:

[化29]

をもつ、請求項9に記載の方法。

【請求項41】

化合物が、式:

[化30]

をもつ、請求項10に記載の方法。

【請求項42】

化合物が、式:

30

【化31】

$$\begin{array}{c}
HO \\
R^{P_{p}} \\
N \\
N \\
R^{5}
\end{array}$$
(31)

をもつ、請求項13に記載の方法。

【請求項43】

化合物が、式:

[化32]

をもつ、請求項14に記載の方法。

【請求項44】

化合物が、式:

[化33]

$$\begin{array}{c}
HO \\
R^{P}_{\rho}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
OH \\
N \\
N \\
R^{5}
\end{array}$$
(33)

をもつ、請求項5に記載の方法。

【請求項45】

化合物が、式:

[化34]

$$\begin{array}{c}
O \\
 \\
N \\
N \\
N \\
R^5
\end{array}$$
(34)

をもつ、請求項6に記載の方法。

50

【請求項46】 化合物が、式:

[18.35]

をもつ、請求項9に記載の方法。

【請求項47】

化合物が、式:

[化36]

をもつ、請求項10に記載の方法。

## 【請求項48】

R''が独立して:ヒドロキシ;ハロゲン; C,~,アルキル;またはC,~,,アリールである . 鯖来項!~47のいずれか!つに配載の方法。

#### 【請求項49】

R'iが独立して:-OH、-F、-Cl、-Br、-l、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、 3(-tBu、-CF」、-(CH<sub>1</sub>), J、または-Ph

(ここで、wは1~7の整数であり、そしてJは独立してハロゲン、ヒドロキシ、カルボキシ、アシルオキシ、オキシカルボニル、オキシカルボニルオキシ、アミノ、アミド、アシルアミド、アミノカルボニルオキシ、シアノ、スルホンアミド、またはC<sub>1~1\*</sub>アリールである)

である、請求項1~47のいずれか1つに記載の方法。

#### [請求項50]

R\*\*が独立して:ハロゲン; C. - 。アルキル;またはC. - 。アリールである、篩求項1~47のいずれか1つに記載の方法。

#### 【請求項51】

R''が独立して:-F、-C1、-Br、-J、-Me、-Bt、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-CF,、-(CH,),J、または-Pb

(ここで、wは1~7の整数であり、そして」は独立して:ハロゲン、ヒドロキシ、カルボキシ、アシルオキシ、オキシカルボニル、オキシカルボニルオキシ、アミノ、アミド、アシルアミド、アミノカルボニルオキシ、シアノ、スルホンアミド、またはC₁、₁₀アリールで
ホス)

である、請求項1~47のいずれか1つに記載の方法。

#### [請求項52]

R''が独立して:ヒドロキシ;ハロゲン;またはC,~ ,アルキルである、請求項 1~47のいずれか!つに記載の方法。

【請求項53】

R''が独立して:-OH、-F、-CI、-Br、-I、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-CF,、または-(CH<sub>1</sub>).J

(ここで、▼は1~7の整数であり、そして」は独立して:ハロゲン、ヒドロキシ、カルボキシ、アシルオキシ、オキシカルボニル、オキシカルボニルオキシ、アミノ、アミド、アシルアミド、アミノカルボニルオキシ、シアノ、スルホンアミド、またはC1・11アリールで
\*\*\*\*

である、請求項1~47のいずれか1つに記載の方法。

【請求項54】

R' が独立して:ハロゲン;または $C_{1,-\epsilon}$ アルキルである、請求項 $1\sim47$ のいずれか1つに 10 記載の方法。

【請求項55】

R''が独立して:-F、-Cl、-Br、-l、-Me、-El、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-CF<sub>1</sub>、または-(CH<sub>1</sub>),J

である、簡求項1~47のいずれか1つに記載の方法。

【請求項56]

20

R''が独立して:-(CH,),J;

(ここで、wは1~7の整数であり、そしてJは独立して:ハロゲン、ヒドロキシ、カルポキシ、アシルオキシ、オキシカルボニル、オキシカルボニルオキシ、アミノ、アミド、アシルアミド、アミノカルボニルオキシ、シアノ、スルホンアミド、またはC<sub>1~1</sub>。アリールである)

である、篩求項1~47のいずれか1つに記載の方法。

【請求項57】

R''が独立して:-Meまたは-iPrである、請求項1~47のいずれか1つに記載の方法。

【簡求項58】

Ar'が独立してC。。。ヘテロアリール基であり、かつ任意に置換されていてもよい、 請 30 求項 |~57のいずれか |つに記載の方法。

【精求項59】

Ar'が独立して単環式 $C_{1,-}$ 、Ar ロアリール基であり、かつ任意に置換されていてもよい、請求項 $1\sim57$ のいずれか1つに記載の方法。

【請求項601

Ar'が独立してC,、,。カルポアリール基であり、かつ任意に置換されていてもよい、請求項1~57のいずれか1つに記載の方法。

【請求項61】

Ar'が独立して単環式C,、、カルポアリール基であり、かつ任意に置換されていてもよい、請求項1~57のいずれか1つに記載の方法。

[請求項62]

Ar'が独立して、次の:

ベンゼン、ピリジン、フラン、インドール、ピロール、イミダソール、チアソール、イソ チアソール、ナフタレン、キノリン、ベンズイミダソール、ベンゾチオフラン、ベンゾチ アソール、ベンゾジオキッラン、ベンゾジオキサン、ベンゾジオキセタン、フルオレン、

アクリジン、およびカルパゾール

の1つから誘導され、かつ任意に置換されていてもよいCs、1.アリール基である、請求項1 ~57のいずれか1つに記載の方法。

【請求項63】

Ar' が独立して、次の:

40

20

30

ペンゼン、チアゾール、ペンゾチアゾール、ペンゾジオキソラン、ペンゾジオキサン、お よびペンゾジオキセタン

の1つから誘導され、かつ任意に置換されていてもよいC<sub>5~1</sub>。アリール基である、請求項1~57のいずれか1つに記載の方法。

【請求項64】

AT'が独立して:フェニル、チアゾール-5-イル、ベンゾチアゾール-2-イル、ベンゾジオキソラン-5-イル、ベンゾジオキサン-6-イル、またはベンゾジオキセタン-7-イルであり;かつ任意に置換されていてもよい、請求項1~57のいずれか1つに記載の方法。

【請求項65】

Ar'が独立して、次の:

ベンゼン、チアソール、およびペンゾチアゾール

の1つから誘導され、かつ任意に置換されていてもよいC<sub>5~10</sub>アリール基である、請求項1 ~57のいずれか1つに記載の方法。

【請求項66】

Ar'が独立して:フェニル、チアゾール-5-イル、またはベンゾチアゾール-2-イルであり:かつ任意に間換されていてもよい、請求項1~57のいずれか1つに配載の方法。 【請求項67】

 $A_{\Gamma}$  が独立して、フェニルであり、かつ任意に置換されていてもよい、請求項 $1\sim 57$ のいずれか1つに配載の方法。

【請求項68】

Ar'が独立して、フェニルであり、かつ任意に置換されていてもよいが、多環式基を形成するようには置換されていない、請求項I~57のいずれかIつに記載の方法。

【請求項69】

Ar'が独立して、非置換のフェニルである、請求項1~57のいずれか1つに配載の方法。 「味せ四201

【請求項70】 R<sup>4</sup>が独立して:−H; ヒドロキシ; ハロゲン; またはC<sub>1~ 4</sub>アルキルである、請求項1~69

【簡求項71】

のいずれか1つに記載の方法。

R<sup>†</sup>が独立して:-H、-OH、-F、-Cl、-Br、-I、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sB -u、-iBu、-CF<sub>1</sub>、または-(CH<sub>1</sub>),J

である、請求項1~69のいずれか1つに記載の方法。

【請求項72】

R'が独立して:-H; ハロゲン; またはC,~ ,アルキルである、請求項1~69のいずれか1つに記載の方法。

【請求項731

R<sup>4</sup>が独立して: -H、-F、-C1、-Br、-1、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、- 40 tBu、-CF、または-(CH<sub>1</sub>)。J

(ここで、wは1~7の整数であり、そしてJは独立して:ハロゲン、ヒドロキシ、カルボキシ、アシルオキシ、オキシカルボニル、オキシカルボニルオキシ、アミノ、アミド、アシルアミド、アミノカルボニルオキシ、シアノ、スルホンアミド、またはC₁、₁゚アリールである)

である、請求項1~69のいずれか1つに記載の方法。

【 請 求 項 7 4 】

R<sup>4</sup>が独立して:-H;ヒドロキシ;またはC,-,アルキルである、請求項1~69のいずれか1つに配載の方法。

【請求項75】

20

30

R'が独立して:-H、-OH、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-CF,、または-(CH,)、J

(ここで、▼は1~7の整数であり、そしてJは独立して:ハロゲン、ヒドロキシ、カルボキシ、アシルオキシ、オキシカルボニル、オキシカルボニルオキシ、アミノ、アミド、アシルアミド、アミノカルボニルオキシ、シアノ、ズルホンアミド、またはC,、・1・アリールである)

である、請求項1~69のいずれか1つに記載の方法。

[請求項76]

 $R^4$ が独立して:-H; または $C_{1,\sim}$ , アルキルである、請求項 $1\sim69$ のいずれか1つに記載の方法。

【請求項77】

R\*が独立して:-H、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-CF,、または-(CH,),J

(ここで、wは1~7の整数であり、そして」は独立して:ハロゲン、ヒドロキシ、カルボキシ、アシルオキシ、オキシカルボニル、オキシカルボニルオキシ、アミノ、アミド、アシルアミド、アミノカルボニルオキシ、シアノ、スルホンアミド、またはC₁、;₃アリールである)

である、請求項1~69のいずれか1つに記載の方法。

【請求項78】

R'が独立して、-Hでない、請求項1~69のいずれか1つに記載の方法。

【請求項79】

R'が独立してアミドである、請求項1~69のいずれか1つに記載の方法。

[ 請求項80]

、M 不 男 6 0 1 R'が独立して-Hである、請求項1~69のいずれか1つに記載の方法。

[請求項81]

R'が独立して:-H;  $C_{1}$ 、,アルキル; または $C_{1}$ 、,アリールである、請求項1~80のいずれか1つに記載の方法。

【請求項82】

R'が独立して: -H、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-CF,、-(CH<sub>1</sub>)。 J、または-Ph

(ここで、wは1~7の整数であり、そしてJは独立して:ハロゲン、ヒドロキシ、カルボキシ、アシルオキシ、オキシカルボニル、オキシカルボニルオキシ、アミノ、アミド、アシルアミド、アミノカルボニルオキシ、シアノ、スルホンアミド、または $C_1$ - $_1$ \*アリールである)

である、請求項1~80のいずれか1つに記載の方法。

【請求項83】

R'が独立して、-HまたはC, - , アルキルである、請求項1~80のいずれか1つに記載の方法。

[請求項84]

R\*が独立して: -H、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-CF,、または- 40(CH,),J

である、請求項1~80のいずれか1つに記載の方法。

【請求項85】

R<sup>\*</sup>が独立して: -H、-Me、-E1、-nPr、-iPr、-nBu、または-1Buである、請求項1~80のいずれか1つに記載の方法。

【請求項86】

20

R\*が独立して: -H、-Me、-E1である、請求項1~80のいずれか1つに記載の方法。

## 【請求項87】

R'が独立して、-Hまたは-Meである、請求項1~80のいずれか1つに記載の方法。

R\*が独立して、-Hでない、請求項1~80のいずれか1つに記載の方法。

# 【請求項88】 【請求項89】

R\*が独立して、-Hである、請求項1~80のいずれか1つに記載の方法。

【請求項90】 R\*が独立して-Hである、請求項22~29のいずれか1つに記載の方法。

【請求項91】

R''が独立して:ヒドロキシまたはC,、,アルコキシである、請求項90に記載の方法。

## [請求項92]

R''が独立して:ヒドロキシである、請求項91に記載の方法。

# 【請求項93】

R''が、請求項48~57のいずれか1つに定義されたとおりである、請求項90~92のいずれ か1つ に 記 載 の 方 法。

### 【 請求項94]

R''が独立して:、-Cl、-Br、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-CF:

# (ここで、wは1~7の整数である)

# 、-(CH.).Ph、または-Ph である、簡求項93に記載の方法。

【請求項95] R'が、請求項70~80のいずれか1つに定義されたとおりである、請求項90~94のいずれ

# か1つに記載の方法。

【請求項96】 R<sup>\*</sup>が独立して:-H、カルポキシ、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-C F,、または-(CH.).J

(ここで、wは1~7の整数であり、そして]は独立して:ハロゲン、ヒドロキシ、カルボキ シ、アシルオキシ、オキシカルボニル、オキシカルポニルオキシ、アミノ、アミド、アシ ルアミド、アミノカルポニルオキシ、シアノ、スルホンアミド、またはC.~ : .アリールで 30

である、請求項90~94のいずれか1つに記載の方法。

#### 【請求項97】

R\*が独立してアミドである、請求項90~94のいずれか1つに記載の方法。

#### [ 糖 求 項 9 8 ]

Ar'が、請求項58~69のいずれか1つに定義されたとおりである、請求項90~97のいずれ か1つに記載の方法。

#### 【請求項991

Ar'が独立して、次の:

ベンゼン、ピリジン、イミダゾール、チアゾール、メチル-チアゾール、ピラゾール、フ 40 ラン、ベンズイミダゾール、N-メチル-ベンズイミダゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾ ジオキソラン、ベンゾジオキサン、およびベンゾジオキセタン

の1つから誘導され、かつ任意に置換されていてもよいC.~、。アリール基である、請求項9 0~97のいずれか1つに記載の方法。

#### 【請求項100】

Ar'が独立して、4-C,、,アルコキシ-フェニル基、好ましくは4-メトキシ-フェニル基で ある、請求項99に記載の方法。

#### 【請求項101]

簡求項1~100のいずれか1つに記載の化合物の有効量を、細胞と接触させることを含む

、インビトロまたはインビボにおいてHSP90のATPアーゼ活性を阻害する方法。 50 [請求項102]

請求項1~100のいずれか1つに記載の化合物の治療的有効量を対象に投与することを含む、対象においてHSP90により媒介される症状を治療する方法。

[請求項103]

HSP90により媒介される症状の治療における使用のための医薬の製造のための、請求項1~100のいずれか1つに記載の化合物の使用。

【請求項104】

a.  $Ar^1$ は、配換もしくは非置換のピロール-3-イル、ピラゾール-3-イル、[1,2,4]トリアゾール-3-イル、[1,2,3]トリアゾール-4-イルまたはテトラゾール-5-イル基でない; b.  $Ar^1$ はピリジルまたはキノリルでない;

- 11.

c. Ar'm3,4,5-1リメトキシフェニルであるときに、Ar'd3-アミノ-4-メトキシフェニルでない;

d. Ar'は、置換または非置換の 3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない

という条件の下で、

請求項1~100のいずれか1つに記載の化合物の治療的有効量を対象に投与することを含む 、対象において非エストロゲン依存性癌を治療する方法。

[請求項105]

a.  $Ar^1$ は、置換もしくは非置換のピロール-3-イル、ピラゾール-3-イル、[1,2,4]トリアゾール-3-イル、[1,2,3]トリアゾール-4-イルまたはテトラゾール-5-イル基でない;b.  $Ar^1$ はピリジルまたはキノリルでない;

\_ ...

c. Ar'が3,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニルでかい・

d. Ar'は、置換または非置換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない

という条件の下で、

非エストロゲン依存性癌の治療における使用のための医薬の製造のための、請求項1~100のいずれか1つに記載の化合物の使用。

【請求項106】

a. Ar'は、假換もしくは非個換のピロールー3-イル、ピラゾール-3-イル、[1,2,4]トリアソール-3-イル、[1,2,3]トリアソール-3-イルまたはテトラゾールー5-イル基でない; b. Ar'、Ar'、R'およびR'の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-アルコ 30キシフェニル基でない; 好ましくは、Ar'、Ar'、R'およびR'の2つ以上は、フェニル、4-

ヒドロキシフェニルまたは4-(配換もしくは非置換のアルコキシ-、アルケノキシまたはアルキニルオキシ-)フェニル基でない:

c. Ar'はピリジルまたはキノリルでない;

d. Ar'が3,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニルでない:

e. Ar'は置換または非置換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない という条件の下で、

請求項1~100のいずれか1つに記載の化合物の治療的有効量を対象に投与することを含む 、対象において癌を治療する方法。

[請求項107]

請求項90~100のいずれか1つに記載の化合物の治療的有効量を対象に投与することを含む、対象において癌を治療する方法。

【請求項108】

- a.  $Ar^1$ は、懺換もしくは非世換のピロール - 3 - 4ル、ピラゾール - 3 - 4ル、[1, 2, 4]トリアゾール - 3 - 4ル、[1, 2, 3]トリアゾール - 4 - 4ルまたはテトラゾール - 5 - 4ル基でない; b.  $Ar^1$ 、 $Ar^1$ 、 $R^1$ 3よび $R^1$ 02つ以上は、フェニル、4 - ヒドロキシフェニルまなは4 - 7ルカキシフェニル基でない;好ましくは、 $Ar^1$ 、 $Ar^1$ 、 $R^1$ 3よび $R^1$ 02つ以上は、フェニル、4 - ヒドロキシフェニル、または4 - (置換もしくは非置検のアルコキシ - 、アルケノキシまたはアルキニルオキシ-)フェニル基でない;

50

40

20

- c. Ar'はピリジルまたはキノリルでない:
- d. Ar'が 3, 4, 5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は 3-アミノ-4-メトキシフェニルでない:
- e. Ar'は、 置換または非置換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない
- という多件の下で.
- 癌の治療における使用のための医薬の製造のための、請求項1~100のいずれか1つに記載 の化合物の使用。
- 【請求項109】

癌の治療における使用のための医薬の製造のための、請求項 90~100のいずれか1つに記載の化合物の使用。

【簡求項110】

- a. Ar'は、個検もしくは非個検のピロール・3-イル、ピラゾール-3-イル、[1,2,4]トリアゾール-3-イル、[1,2,3]トリアゾール-4-イルまたはテトラゾール-5-イル基でない; b. Ar'、Ar'、1k'および1k'の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-アルコキシフェニル基でない;好ましくは、Ar'、Ar'、R'および1k'の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-(曖検もしくは非個検のアルコキシ-、アルケノキシまたはアルキニルオキシ-)フェニル基でない;
- c. Artはピリジルまたはキノリルでない:
- d.  $Ar^4$ が 3,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、 $Ar^4$ は 3-アミノ-4-メトキシフェニルでない:
- e. Ar'は、 置換または非置換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない
- という条件の下で、
- ヒトまたは動物の身体の治療方法における使用のための、 請求項1~100のいずれか!つに記載の化合物。
- 【請求項111]

ヒトまたは動物の身体の治療方法における使用のための、請求項90~100のいずれか1つ に記載の化合物。

- 【請求項112]
- a. Ar'は、雷換もしくは非雷換のピロール 3 7 ル、ピラゾール 3 7 ル、[1,2,4]トリアゾール 3 7 ル、[1,2,4]トリアゾール 3 7 ル、[1,2,3]トリアゾール 4 7 ルまたはテトラゾール 5 7 ル 基 でない;b. Ar'、Ar'、R' もとドロキシフェニルまたは4 P ルコキシフェニルまでない;好ましくは、Ar'、R' もよびR' の 2 つ以上は、フェニル、4 ヒドロキシフェニルまたは4 ( 個換もしくは非爾換のアルコキシ 、アルケノキシまたは7 ルキニルオキシ- )フェール 基 でない;
- c. Ar'はピリジルまたはキノリルでない;
- d. Ar'が 3,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニルでない:
- e. Ar'は、 置換または非置換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない
- という条件の下で、
- ヒトまたは動物の身体のHSP90により媒介される症状の治療方法における使用のための、 請求項1~100のいずれか1つに記載の化合物。
- 【請求項113】
- ヒトまたは動物の身体のHSP90により媒介される症状の治療方法における使用のための . 請求項90~100のいずれか1つに記載の化合物。
- 【請求項114】
- a. Ar'は、置換もしくは非置換のピロール-3-イル、ピラゾール-3-イル、[1,2,4]トリアゾール-3-イル、[1,2,3]トリアゾール-4-イルまたはテトラゾール-5-イル差でない; b. Ar'、Ar'、R'およなR'の2つ以上は、フェニル。4-ヒドロキシフェニルまたは4-アルコ
- キシフェニル基でない;好ましくは、Ar'、Ar'、R'およびR'の2つ以上は、フェニル、4-
- ヒドロキシフェニルまたは4-(置換もしくは非置換のアルコキシ-、アルケノキシまたはア 50

ルキニルオキシ-)フェニル基でない;

- c Art はピリジルまたはキノリルでない:
- d. Ar'が 3,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニル
- e Ar'は、 置換または非置換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない
- という条件の下で、
- ヒトまたは動物の身体の癌の治療の方法における使用のための、 請求項 1~100のいずれか1つに記載の化合物。

【請求項115】

ヒトまたは動物の身体の癌の治療の方法における使用のための、請求項90~100のいず 10れか1つに記載の化合物。

[請求項116]

- a.  $Ar^4$ は、置換もしくは非置換のピロール-3-イル、ピラソール-3-イル、[1,2,4]トリアソール-3-イル、[1,2,3]トリアゾール-4-イルまたはテトラソール-5-イル基でない;
- b. Ar'、Ar'、R' ねよびR'の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-アルコンフェニル基でない; 好ましくは、Ar'、Ar'、R' およびR'の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-(置換もしくは非置換のアルコキシ-、アルケノキシまたはア
- ルキニルオキシ-)フェニル基でない:
- c. Ar'はピリジルまたはキノリルでない; d. Ar'が3,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニル 20 でない・
- e. Ar'は、置換または非置換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない

という条件の下で、

請求項 | ~100のいずれか | つに記載の化合物、および医薬的に許容される担体または希釈 刺を含む組成物。

【請求項117】

請求項90~100のいずれか1つに記載の化合物、および医薬的に許容される担体または希釈剤を含む組成物。

【請求項118]

- a.  $\Lambda r^1$ は、儒験もしくは非儒験のピロール~3~イル、ピラゾール~3~イル、[1,2,4]トリ アゾール~3~イル、[1,2,4]トリ b.  $\Lambda r^1$ 、 $\Lambda r^1$ 、 $R^1$ および $R^*$ の2つ以上は、フェニル、4~七ドロキシフェニルまたは4~アルコキシフェニル基でない;好ましくは、 $\Lambda r^1$ 、 $\Lambda r^1$ 、 $\Lambda r^2$  、 $\Lambda r^3$  ない。フェニルまたは4~アルコキンコェニルまたは4~(艦換もしくは非職換のアルコキシー、アルケノキシまたはアルキニルオキシー)フェニル基でない;
- c. Ar' はピリジルまたはキノリルでない;
- d. Ar'が8,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニルでない;
- e. Ar'は、置換または非置換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない:
- f. Ar'は、ベンソジオキソラン、ベンソジオキサンまたはベンソジオキセパンでないという条件の下での、請求項1~100のいずれか1つに記載の化合物。

[請求項119]

- Ar'は、ベンソジオキソラン、ベンソジオキサンまたはベンソジオキセパンでないという条件の下での、請求項90~100のいずれか1つに記載の化合物。
- 【発明の詳細な説明】
- 【技術分野】
- [0001]

技術分野

本発明は、一般に、治療用化合物、および治療におけるそれらの使用に関する。より具体的には、本発明は、インビトロおよびインビボの両方において熱ショックタンパク質 90 50

(HSP90)を阻害し、そして例えば癌を含む、HSP90により媒介される症状の治療における 、本明細書に記載する特定の3、4-ジアリールピラゾールの使用に関する。本発明は、この ような化合物、このような化合物を含む医薬組成物、医薬上の使用のためのこのような化 合物、例えば無を含むHSP90により媒介される症状の治療における使用のためのこのよう な化合物、ならびにこのような治療のための医薬の製造におけるこのような化合物の使用 にも関する

【背景技術】

[0002]

背景

分子シャベロンは、タンパク質の適切な折り畳みと立体配置とを維持し、かつタンパク 10 質合成および分解の間のパランスを調節するのに重要である。これらは、細胞のストレス 応答における種の工重大な役割を有するだけでなく、細胞増殖およびアポトーシスのよう な多くの重要な細胞の機能の調節に重要であることも示されている(Jellyおよび Morimoto 、2000; Smithら、1998; Smith、2001)。

[00003]

勢ショックタンパク質(HSP)

無ショック、アルコール、重金属および酸化ストレスを含むいくつかの環境ストレスへの細胞の曝露は、一般に熱ショックタンパク質 (HSF)として知られる、いくつかのシャペロンの細胞内蓄積をする。この作用は、転写因子熱ショック因子 1 (HSF1)とした知られる、いくかのシャペリンの細胞内蓄積をする。この作用は、転写因子熱ショックは新は、初期ストレス傷害に 2(対して細胞を防御し、回復を増強し、そしてストレス耐性状態の維持に導く。しかしながら、特定のHSFが、重要な細胞のタンパク質の増棄リスト(growing list)の正しい折り憂み、分解、局在化および機能を調節することにより、通常のストレスのない状況下で、主要な分子シャペロンの役割を果たし得ることも明らかになってきている。

[0004]

その個々の遺伝子産物の細胞での発現、機能および局在化が多様な、HSPのいくつかの 多重遺伝子ファミリーが存在する。これらは、分子量によって分類され、例えば、HSP70 、HSP90およびHSP27である。この命名の規則の例外としては、グルコースレギュレーテッ ドタンパク質として同定されたシャペロンの小さいサブセット、例えば、GRP94およびGRP 75である。

[0005]

ヒトにおけるいくつかの疾患は、タンパク質の誤った折り畳みの結果として獲得される (Tytetliら、2001; Smilh6、1998において概説されている)。したがって、分チシャペロンの機構を破壊する治療の開発は、有益であることが証明され得る。ある症状(例えばアルツハイマー病、プリオン病およびハンチントン病)においては、誤って折り畳まれたタンパク質 延集を引き起こし、神経組織変性の疾患となる。また、誤って折り畳まれたタンパク質は、野生型タンパク質の機能の損失となり、細胞内における調節されない分子的および生理的機能に導く。

[0006]

HSPも癌に関連している。例えば腫瘍の進行の皮除に関係しているであろう、HSPの特異 40 な発現が明らかにされている(Martinら、2000; Conroyら、1996; Kawanishiら、1999; Jameelら、1992; Hosnagら、2000; Lebeauら、1991), 種々の重要な発癌経路でのHSP90の関与、および抗癌活性を有する、ある特定の天然物質がこの分子シャベロンを標的とするという発見の結果として、HSP機能の阻害が、癌の治療において有用であろうという、魅力的な新しい概念が発生している。最初の分子シャベロン阻害剤は、現在、臨床試験が行われている。

[0007]

HSP90

HSP90は、全細胞タンパク質の約1~2%を構成し、いくつかの他のタンパク質の一つと共に二量体として、通常、細胞内に存在している(例えば、Pratt、1997を参照)。これは、5

細胞の生存力に必須であり、二重のシャベロン機能を示す(Youngら、2001)。これは、熱ショックのような種々の環境ストレスにより多くのタンパク質の天然の立体配置が変更された後にそれらと相互作用し、適切なタンパク質の天然の立体配置が変更された後にそれらと相互作用し、適切なタンパク質の形見 会を確実にして、非特異的凝集を防止することにより、細胞のストレス応答において重要な役割を果たに得ることを示している(RutherfordおよびLindquist、1998)。しかしながら、HSP90は、重要な調節の役割も有している。通常の生理的条件下では、その小胞体ホモログGRP34と共に、HSP90は、立体配置安定性およびいくつかの重要なクイエントタンパク質の成熟を維持して、細胞のハウスキーピングの役割を担っている。これらは、3つの群に細分することができる:(a)ステロ10イドホルモン受客体、(b) Ser/Thrまたはチロシンキナーゼ(例えばERBBZ、RAF-1、CDK4およびLに(C)明らかに関連のないタンパク質の集合、例えば、変異係3およびテロメラーゼの触媒サブユニットhTERTである。これらのタンパク質の全ては、細胞内の多くの生理的および生化学的なプロセスにおいて、重要な調節の役割を果たす。新規なHSF

# [8000]

ヒトにおける高度に保存されたHSP90ファミリーは、4つの遺伝子からなり、つまり、サイトソルのHSP90a およびHSP90Bイソ型(Hickeyら、1989)、小胞体中のGRP94 (Argonら、1999)、ならびにミトコンドリア基質中のHSP75/TAP1 (Pelis 6、2000)である。すべてのファミリーの要素が類似の作用形態を有すると考えられるが、細胞内での局で化に依存し 20て、異なるクライエントタンパク質に結合する。例えばERBB2は、GRP94の特定のクライエントタンパク質であることが知られており(Argonら、1999)、タイプ1題郵嫌死因子受容体(TNFR1)およびRBはどちらも、TRAP1のクライエントであることが示されている(Song 6、1995; Chen 6、1996)。

# [0009]

HSP90は、クライエントおよび関節タンパク質の範囲の、複合体の相互作用の組に参加する(Smith、2001)。正確な分子の詳細は解明されないままであるが、ここ数年間で行われた生化学およびX稼輸品学の研究(Prodromous、1997; Slebbinsら、1997)は、HSP90のシャペロン機能への、増加する詳細な凋察を提供している。

#### [0010]

HSP90の単量体は、荷電されたリンカー領域 (TRAPIには存在しない)により共に連結された、保存された25 kDaのN末端および55 kDaのC末端からなる (Prodromoub よびPearl、200a)。HSP90のNおよびC末端の両方は、クライエントタンパク質およびコシャペロン (co-chaperone)を含む蒸質ボリペブチドに結合することが報告されている。N末端は、トポイソメラーゼ11型ジャイレースB、Mull、DNA ミスマッチ修復タンパク質のN-末端フラグメントおよびヒスチジンキナーゼChe AのC-末端フラグメントと構造的な相同性を有する、珍しいATP結合部位を含む (Prodromoub よびPearl、2000a)。

#### [0011]

この問題についての初期の論争に続いて、HSP90がATP-依存性の分子シャベロンである(Prodromous、1997)ことと共に、ATPの加水分解にはヌクレオチド結合ドメインの二量体化が必要であり、これが次いでシャベロンの機能にも必要であることが、現在、明らかになっている(Prodromous、2000a)。ATPの結合は、N末端ドメインが互いにより近接して接触され、「クランブ機構」として知られる立体構造の転換となる、ドーナツ型をした二量体構造を形成ならしめる(ProdromouおよびPearl、2000b)。

### [0012]

HSP90の機能は、種々の様式で組み合わされて、多量体タンパク質の複合体の組を形成するいくつかの分子シャベロンとの関連により調節される。種々のヘテロ複合体におけるこれらの種々のパートナーとの相互作用は、時間的、空間的および生化学的な因子により制度され得る。これらのコシャベロンのいくつかは、テトラコペプチドの構返しを含み、これらのタンパク質のHSP90への結合は、C末端MEEVDモチーフに局任化されている(Prodro 50

mouおよびPearl、2000a)。

[0013]

いくつかの概説が、HSP90の分子シャペロンとしての役割、および立体構造安定性におけるその重要性、ならびに現在同定されているクライエントタンパク質の機能の詳細を記載している(Scheiphel S, 1998: Smithら、2001)。

[0014]

#### 既知のHSP90阻害剤

発見されたHSP90阻害剤の最初のクラスは、化合物ハーピマイシン(herbinycin) Aおよびゲルダナマイシン(geldanamycin)を含む、ペンゾキノンアンサマイシン(ansamycin)クラスであった。

[0015]

【化1】

ハービマイシンA

ゲルダナマイシン(R = OMe)

[0016]

これらの剤は、最初に放線菌の培整液から単離された、天然物質である(DeBoer、1970) 。しかしながら、抗腫瘍剤としてのこれらの使用の可能性は、1980年代まで見出されなか。 った。これらは、v-Src腫瘍遺伝子により形質伝換された線維芽細胞の悪性表現型を逆に することが示され(Uebaraら、1985)、練いてインピトロ(Schulteら、1998)およびインピ ポ(Supkoら、1995)動物モデルの両方において、有能な抗腫瘍活性を示すことが示された

#### [0017]

最初に、ペンソキノンアンサマイシンは、チロシンキナーゼ阻害剤として作用すると考えられていた。しかしながら、ユビキチンプロテアソーム経路を介しての死無性タンパク質キナーゼの除去が、それらの酵素活性の阻害よりもむしろ、抗腫瘍活性に主に反因があることが明らかになっている。後統の免疫沈降および根和性マトリックスの研究は、ゲルグナマイシンの作用の主な機構が、HSP90のの結合を含むことを示している(Whiteselliら、1994; SchuliteおよびNeckers、1998)。さらに、X級結晶学の研究は、ゲンクマイシンがATP結合部位で競合して、HSP90の本来のATPアーゼ活性を阻害することを示している(Protomoulo、1997; Panaretouら、1998)。これは、次に、クライエントタンパク質に付き返うことができる(chaperoning)、成熟多量体のHSP90複合体の形成を防ぐ、結果として、クライエントタンパク質は、ユビキチンプロテアソーム経路を介して分解の概拠にされる。最近の結果は、これが、ユビキチンプロテアソーム経路を介して分解の概的にされる。最近の結果は、これが、ユビキチンリガーゼ、HSC70相互作用タンパク質のカルポキシ未織(CHIP)のような他の側筋ケンパク質の、HSP90複合体への加入に関与することを示唆している(Connellら、2001)。これらのHSP90クライエントタンパク質の特定の機能、およびHSP90固書によりそれらがどのように後の関語をいての2つの以前の概能に能じられている(Neckersら、1999; Ochelら、2001)。

[0018]

がルダナマイシンは、ヒト腫瘍異種移植片モデルにおいて活性を示したが、この化合物の臨床試験への移行は、治療的な活性に必要な投与鼠でみられた、許容されないレベルの肝毒性のために中止された(Supkobo、1995)。しかしながら、米国国立惩研究所(US National Cancer Institute (NCI))でのゲルダナマイシンアナログの組のスクリーニングに続いて、17-アリルアミノ、17-デメトキシゲルダナマイシン(17AAC)がIISP90阻害の能力を保持しており、細胞培養および異種移植片モデルにおいて、クライエントタンパク質の除去および抗腫瘍活性となる(Schulteら、1998)が、ゲルダナマイシンよりもかなり低い肝毒性を有する(Pageら、1997)ことが見出された。17AACは、現在、NCIおよび疾国癌研究運動(UK Cancer Research Campaign (CRC))の後援の下で、いくつかの異な 10 会生活規制の予定を用いてフェーズ II臨床試験において評価されている。

[0019]

[ (k. 2 ]

17AAG (R = NHCH,CH=CH,)

#### [0020]

ゲルダナマイシンアナログの組は、既に配載されており(Schnurら、1995aおよびb)、ここで、17AAGは、治療的指標の点で最も有望なようである。17AAGの臨床的進展、ならびに 30向上された薬学的特性(例えば、溶解性、経口の生物学的利用能)およびAg及る薬理学的挙動を有し得る、さらなるアナログの探索が続いている(SybertおよびSpiegel、2001)。17AAGアナログとの構造-活性の関係(SAR)は、HSP90阻害活性、およびNQ01増強効果に必要な化学的性質の解明に役立つ(Schnurら、1995aおよびb、Maloneyら、1999)。

#### [0021]

ラディシコール (Radicicol) は、モノスポリウム・ポノルデン (Monosporium bonorden) から単離される大環状抗生物質である。これは、v-Srcおよびv-Ha-Ras形質転換繊維芽細 節の悪性表現型を逆にすることが示された (Kwonら、1992; Zhaoら、1995)

[0022]

[ (E 3 ]

40

20

#### 100231

ベンソキノンアンサマイシンと同様に、ラディシコールは、当初、チロシンキナーゼ阻 50

30

40

審剤として作用すると考えられていた。しかしながらその後、HSP90阻害の結果として、いくつかのシグナリングタンパク質を分解することが示された(Schulleら、1998)。 X線結晶学のデータは、ラディシコールもHSP90のN末端ドメインに結合し、本来のATPアーゼ活性を阻害することを確認した(Roeら、1998)。 興味深いことに、ラディショールは、ゲルゲナマイシンおよび17AAGに比べて、これらは随端超地への同様の成及阻害ることも関わらず、HSP90 ATPアーゼ活性の阻害により効力がある(Panaretouら、1998)。これは、これらの化合物の細胞での接種または代謝の差異の結果であろう。ラディシコールは、すべてのHSP90ファミリーの構成変楽に結合するが、サイトソルのHSP90イソ型に比べて、GR P94およびTRAP1の両方に対するより低い結合複組和性を有する (Schulteら、1997)

#### [0024]

しかしながら、17AAGと同様に、ラディシコールの構造は、好ましくない代謝に導き得る、いくつかの有害な薬理学的特性を有している。これらは、エポキシド残基、ケト基、2つのフェノール性ヒドロキシ基およびミカエルアクセプター(Michael acceptor)を含む、ラディシコールは、化合物の不安定な化学的性質のために、インビボでは抗腫癖活性がない。ラディシコールのオキシム誘導体(KF25706およびKF58333)が合成され、これらはラディシコールのHSP90阻害活性を保持しており、KF25706は、ヒト腫瘍異種移植片モデルにおいてインビボで抗腫癖活性を示すことが示されている(Sogaら、1999)。

クマリン抗生物質は、HSP90のものと相同なATP結合部位において、細菌のDNAジャイレースに結合することが知られている。クマリンであるノボビオシンは、HSP90のカルボキシ末端、すなわち、N-未端に結合するペンゾキノンアンサマイシンおよびラディシコールにより占められるのとは異なる部位に結合することが示されている(Marcuら、2000b)。しかしながら、これはまだ、HSP90の機能の阻害、およびいくつかのHSP90がシャベロンとなったシグナリングタンパク質の分解とならしめた(Marcuら、2000a)。ゲルダイマイシンは、ノボビオシンの後にHSP90に結合できない:これは、NおよびC末端ドメインの間に何らかの相互作用が存在するはずであることを示唆し、両方の部位がHSP90シャベロン特性に重要であるとの見解と矛盾しない。

[0026]

【化4】

#### [0027]

ブリンに基づくHSP90阻害剤であるPU3は、X線結晶構造を使った合理的薬剤設計に基づいて合成されている(Chiosisら、2001)。この剤は、ERBB2を含むシグナリング分子の分解とならしめ、乳癌細胞において細胞周期の停止および分化を引き起こすことが示されている(Chiosisら、2001)。17AAGより能力は低いが、これはより溶解性が高く、よってより一般的な賦形剤に処方することができ、おそらくより好ましい経口生物学的利用性を有し得る。

[0028]

[ (K 5 ]

[0029]

## 治療的標的としてのHSP90

隠瘍の表現型を推進するのに非常に重要ないくつかのシグナリング経路の調節に関与するので、そしてある特定の生物学的に活性な天然物質がHSP90活性を介してそれらの効果を発揮することが発見されたので、分子シャベローHSP90は、抗癌剤の関発の新規な標的として、現在、評価されている(Neckers 6、1999)。

#### [0030]

ゲルダナマイシン、17AAGおよびラディシコールの作用の主な機構は、ダンパク質のN-来端ドメインに位置するATP結合部位でのHSP90への結合を含み、HSP90の本来のATPアーゼ 20 活場にの阻害に導く(例えば、Prodromouら、1997; Stebbinsら、1997; Panaretouら、1998 参贈)。

HSP90 ATPアーゼ活性の阻害は、コシャペロンの加入を防ぎ、HSP90ヘテロ複合体のタイプの形成を促進し、そしてそのタイプからこれらのクライエントタンパク質がユビキチンプ・ファフィーム経路を介して分解の標的にされる(例えば、Neckersら、1999; Kellandら、1999参照)。

#### [0031]

HSP90阻害剤を用いる治療は、癌において基本的に重要なプロセスである細胞増殖、細胞周期調節およびアポトーシスに関与する重要なタンパク質の選択的分解を導く。

HSP90機能の阻害は、癌において基本的に重要であり、通常、調節されないプロセスである細胞増殖、細胞周期調節およびアポトーシスに関与する重要なシグナリングタンパク質の選択的分解を引き起こすことが示されている(例えば、Hosteinら、2001)。 臨床での使用のための、この概的に対する薬剤の開発の魅力的な原理は、形質転換された表現型に関するタンパク質を同時に減少させることにより、強い抗腫瘍活性を得ることができ、通常の細胞に比べて癌に対して治療的な利点を達成することができることである。HSP90阻 書の下流にあるこれらの事象は、細胞培養および動物モデルにおいてHSP0阻害列の抗腫瘍活性の原因であると考えられている(例えば、Schulteら、1998; Keilandら、1999参照)

#### [0032]

Khilyaら、1994は、ヒドラジン水和物とアルコールで沸磨させながらの、イソフラポン 40とベンゾジオキソラン(n=1)、ベンゾジオキサン(n=2)またはベンゾジオキヤハン(n=3)の反応による、いくつかの3.4・ジアリールビラゾールの合成を配載している(次の表診照)。しかしながら、この文書のどこにもこれらの化合物の可能性のある使用を教示していな

[0033]

W.

20

30

40

表 1

|     |      | 衣                 | 1              |                               |                |
|-----|------|-------------------|----------------|-------------------------------|----------------|
|     | 1    | Khilya ら、19       | 94 の化合物        |                               |                |
|     | R²—O | OH<br>N<br>N<br>R | R O (C         | H <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> |                |
| 化合物 | R    | R <sup>1</sup>    | R <sup>2</sup> | n                             | R <sup>3</sup> |
| 2a  | Н    | Et                | Н              | 1                             | Н              |
| 2b  | Н    | Pr                | Н              | 1                             | Н              |
| 2c  | Me   | Et                | Н              | 1                             | Н              |
| 2d  | Н    | Н                 | Н              | 2                             | Н              |
| 2e  | Н    | Et                | Н              | 2                             | Н              |
| 2g  | Н    | Pr                | Н              | 2 (*)                         | Н              |
| 2h  | Me   | Н                 | Н              | 2                             | Н              |
| 2i  | Me   | Et                | Н              | 2                             | Н              |
| 2j  | Me   | Pr                | Н              | 2                             | Н              |
| 2k  | Н    | . Et              | Me             | 1                             | Н              |
| 21  | . н  | Pr                | Me             | 1                             | Н              |
| 2m  | Н    | Н                 | Me             | 2                             | Н              |
| 2n  | Н    | Et                | Me             | 2                             | Н              |
| 20  | Н    | Pr                | Me             | 2                             | Н              |
| 2р  | Н    | Pr                | Me             | 3                             | Н              |
| 3   | Н    | Pr                | Me             | 3                             | Me             |

(\*) 表 1 中の実験式、およびこの化合物が他の点では 2b と同じであるという事実に基づく

# [0034]

Penningら、1997は、明らかに効力があり、シクロオキシゲナーゼ-2 (COX-2)の選択的 阻害剤である種々の3,4-ジアリールピラゾール(次の表参照)を記載しており、それらのい くつかは抗炎症活性を明らかに有している。

[0035]

| 表 2                 |                  |                                                   |      |  |  |  |  |
|---------------------|------------------|---------------------------------------------------|------|--|--|--|--|
| Penning ら、1997 の化合物 |                  |                                                   |      |  |  |  |  |
| R <sup>2</sup> -0 F |                  |                                                   |      |  |  |  |  |
| 化合物                 | R¹               | R <sup>2</sup>                                    | R³   |  |  |  |  |
| 4                   | -H               | -Н                                                | -Me  |  |  |  |  |
| 5                   | -CF₃             | -Н                                                | -Me  |  |  |  |  |
| 6a                  | -н               | -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> =CH <sub>2</sub> | -Me  |  |  |  |  |
| 6b                  | -н               | -CH₂CH₂Ph                                         | -Me  |  |  |  |  |
| 7a                  | -CF₃             | -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> =CH <sub>2</sub> | -Me  |  |  |  |  |
| 7b                  | -CF <sub>3</sub> | -CH₂CH₂Ph                                         | -Me  |  |  |  |  |
| 7c                  | -CF <sub>3</sub> | -Et                                               | -Me  |  |  |  |  |
| 7d                  | -CF <sub>3</sub> | -CH <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> Et               | -Me  |  |  |  |  |
| 7e                  | -CF <sub>3</sub> | -CH₂CONHPh                                        | -Me  |  |  |  |  |
| 10                  | -CF <sub>3</sub> | -Et                                               | -NH₂ |  |  |  |  |

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0036]

HSP90阻害剤は知られているが、次の利点の1つ以上を提供する、強いHSP90阻害剤への 大きな必要性が残されている:

- (a) 活性の向上。
- (b) 選択性の向上(例えば通常の細胞に比べて、腫瘍細胞に対して)。
- · (c) 他の治療薬(例えば、化学療法剤)の活性の補完:
  - (d) 望まれない副作用の強さの減少:
  - (e) より少ない、望まれない副作用:
  - (1) より簡便な投与方法:
  - (g) 必要な投与量の減少;
  - (h) 必要な投与の頻度の減少:
  - (i) 合成、精製、取り扱い、貯蔵などの増加された簡便性;
  - (j) 合成、精製、取り扱い、貯蔵などの減少されたコスト。
  - [0037]

したがって、本発明の目的の1つは、上記の特性および利点の1つ以上を提供する、能力 のあるHSP90阻害剤、抗癌剤などである化合物の提供である。

[0038]

本 発 明 者 ら は 、 本 明 細 書 に 記 載 の 特 定 の 3 . 4 - ジア リ ー ル ピ ラ ゾ ー ル が 、 上 記 の 特 性 お よ び利点の1つ以上を提供し、さらに、予期しないことには、多くの対応する既知のアナロ グよりも活性があることを見出した。

本 発 明 は 、 本 明 細 書 に 記 載 の 特 定 の 3,4-ジアリー ル ピ ラ ゾー ル 、 お よ び HSP 9 0 阻 害 剤 と

10

20

30

40

30

۸n

しての、これらの陰くべき、予期しない活性の発見に関する。

【課題を解決するための手段】

[0039]

発明の要約

本発明は、一般に、本明細沓に記載のような、HSP90を阻害する、特定の活性な3.4-ジアリールピラゾール、およびそれらの使用に関する。

本発明の一つの観点は、本明細書に記載のような化合物の有効量を、細胞と接触させる ことを含む、インビトロまたはインビポでHSP90を阻害する方法に関する。

[0040]

本発明のその他の観点は、本明細書に記載のような化合物の有効量を、細胞と接触させ 10 ることを含む、インビトロまたはインビボでHSP90のATPアーゼ活性を阻害する方法に関す る。

本発明のその他の観点は、本明細書に記載のような活性化合物の有効量を、細胞と接触させることを含む、インピトロまたはインピポで(a) 細胞増殖を阻害する方法; (b) 細胞周囲の進行を阻害する方法; (c) アポトーシスを促進する方法; (d) これらの1つ以上の組み合わせの方法に関する。

[0041]

本発明のその他の観点は、本明細書に記載のような活性化合物の治療的有効量を対象に 投与することを含む、対象においてHSP90により鰈介される症状を治療する方法に関する

・ 本発明のその他の観点は、本明細魯に記載のような活性化合物の治療的有効量を対象に 投与することを含む、対象において癌を治療する方法に関する。

[0042]

本発明のその他の観点は、ヒトまたは動物の身体を治療する方法における使用のための、本明細書に記載のような活性化合物に関する。

本発明のその他の観点は、ヒトまたは動物の身体のHSP90により媒介される症状を治療する方法における使用のための、本明細書に記載のような活性化合物に関する。

本発明のその他の観点は、ヒトまたは動物の身体の癌を治療する方法における使用のための、本明細律に記載のような活性化合物に関する。

[0043]

本発明のその他の観点は、HSP90により媒介される症状の治療における使用のための医薬の製造のための、本明細書に記載のような活性化合物の使用に関する。

本発明のその他の観点は、癌の治療における使用のための医薬の製造のための、本明細杏に記載のような活性化合物の使用に関する。

[0044]

本発明のその他の観点は、(a) 好ましくは医薬組成物として、適切な容器中にあるか、 および/または適切な包装を用いて提供される活性化合物;ならびに(b) 使用のための指 示、例えば、活性化合物をどのように投与するかについての記載された使用説明を含むキットに関する。

[0045]

本発明のその他の観点は、本明細書に記載のような、ある特定の活性化合物に関する。 本発明のその他の観点は、本明細書に記載のような化合物および医薬的に許容される担体を含む組成物に関する。

[0046]

本発明のその他の観点は、本明細書に記載のような合成方法、または本明細書に記載のような合成方法を含む方法により得ることができる化合物に関する。

本発明のその他の観点は、本明細書に記載のような合成方法、または本明細書に記載のような合成方法を含む方法により得られる化合物に関する。

[0047]

本発明のその他の観点は、本明細書に記載のような合成方法での使用に適切な、本明細 50

書に記載のような新規な中間体に関する。

本発明のその他の観点は、本明細書に記載のような合成方法における、本明細書に記載のような新規な中間体の使用に関する。

# [0048]

当業者により認識されるように、本発明のある観点の特徴および好ましい実施形態は、 本発明の他の観点にも関係する。

#### [0049]

#### 図面の簡単な説明

図1は、A2780ヒト卵巣癌細胞の17AAC(5×1C50に等しい60 nH)への瞬間の後の、種々の時間におけるHSP70(誘導された)およびRAF-1(減少された)の発現を示すイムノブロット 10である。

図 2 は、 HT 2 9 細胞を、 種々の濃度の CCT 0 1 8 1 5 9 および 1 7 A A G に曝露した 2 4 時間後の CDK 4 (減少された)、 HS P 7 0 (誘導された)、 および G A P D H の発現を示すイムノブロットである。

# [0050]

# 詳細な説明 化合物

本発明の化合物は、次の式:

[0051]

[化6]

### [0052]

## (式中:

Ar は独立して: C.~,。アリール基であり、かつ任意に置換されていてもよく;

Ar' は独立して: C: ~ : • アリール基であり、かつ任意に置換されていてもよく;

R<sup>t</sup> は独立して:水素;ハロゲン;ヒドロキシ;エーテル;ホルミル;アシル;カルポキシ;エステル;アシルオキシ;オキシカルポニルオキシ;アミド;アシルアミド;アミノカルポニルオ・シ;テトラゾリル;アミノ;ニトロ;シアノ;アジド;スルフヒドリル;チオエーテル;スルホンアミド;C,、,アルキル;C,、,,ヘテロサイクリル;またはC,、,,・アリールであり;

R'は独立して:-H; C,~,アルキル; C,~,,ヘテロサイクリル; またはC,~,。アリールである)

の3,4-ジアリールピラゾール、または医薬的に許容されるそれらの塩、溶媒和物、アミド、エステル、エーテル、化学的に保護された形態、もしくはプロドラッグとして簡便に記載され得る。

### [0053]

当業者により認識されるように、上記の構造は、同じ化合物として記載され得る多くの可能な共鳴構造の一つである。本明細書において用いられるように、そして特に明記しない限りは、一つの構造に関する言及は、すべての可能な対応する共鳴構造についての言及であると考えられる。

#### [0054]

# アリール置換基、Ar'

アリール置換基であるAr'は、C,、,。アリール基であり、任意に置換されていてもよい

ある実施形態において、Ar\*はCs~1.0ヘテロアリール基であり、かつ任意に置換されて 5

いてもよい、ある実施形態において、Ar'は単環式C。、, ヘテロアリール基であり、かつ 任意に置換されていてもよい。ある実施形態において、Ar'は単環式C。、, ヘテロアリール 基であり、かつ行意に密換されていてもよい。

ある実施形態において、Ar'はC. \_ ,,カルポアリール基であり、かつ任意に置換されていてもよい。ある実施形態において、Ar'は単環式C.、,,カルポアリール基であり、かつ任意に置換されていてもよい。ある実施形態において、Ar'は単環式C.、,カルポアリール基であり、かつ任意に置換されていてもよい。ある実施形態において、Ar'はフェニル基であり、かつ任意に置換されていてもよい。

#### [0055]

ある実施形態において、Ar'は、次の:

ベンゼン、ピリジン、ピリミジン、フラン、インドール、インダソール、ベンズトリアゾール、ピロール、イミダゾール、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、イソオキサソール、大フタレン、キノリン、ベンズイミダソール、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、フルオレン、アクリジン、およびカルパゾール

# の1つから誘導されるC.、:。アリール基である。

# [0,056]

ある実施形態において、Ar'は、次の:

ベンゼン、ピリジン、フラン、インドール、ピロール、イミダソール、チアソール、イソチアソール、ナフタレン、キノリン、ベンズイミダゾール、ベンゾチオフラン、ベンゾチアソール、フルオレン、アクリジン、およびカルパソール の1つから誘導されるC、、、アリール基である。

#### [0 0 5 7

ある好ましい実施形態において、Ar<sup>1</sup>は任意に環換されたフェニル基であり、化合物は次の式(式中、mは0~5の整数であり、各R<sup>1</sup>は独立してフェニル歴換基である)をもつ。 【0058】

#### . . . .

【化7】

(2)

20

#### [0059]

ある実施形態において、nは0~5の整数である。

ある実施形態において、nは1~5の整数である。

ある実施形態において、nは0~4の整数である。

ある実施形態において、nは1~4の整数である。

ある実施形態において、nは0~3の整数である。

ある実施形態において、nは1~3の整数である。

ある実施形態において、nは0~2の整数である。

ある実施形態において、nは1または2である。

のる美麗形態にわいて、11は1まには4でのる

ある実施形態において、nは0または1である。

ある実施形態において、nは5である。

ある実施形態において、nは4である。

ある実施形態において、nは3である。

ある実施形態において、nは2である。

ある実施形態において、nは1である。

ある実施形態において、nは0である。

50

40

30

#### [0060]

ある好ましい実施形態において、Ar'は、置換されたフェニル基であり、化合物は次の 式(式中、mは0~4の整数であり、各R'は独立して、フェニル置換基である)をもつ。

## [0061]

[化8]

$$R^{P} = R^{P^{2}}$$

$$N = R^{5}$$

$$N = R^{5}$$

$$(3) \qquad 10$$

#### [0062]

ある実施形態において、mは0~4の整数である。

ある実施形態において、mは1~4の整数である。

ある実施形態において、mは0~3の整数である。

ある実施形態において、mは1~3の整数である。

ある実施形態において、mは0~2の整数である。

ある寒縮形態において、mは1または2である。

ある実施形態において、 mは0または1である。

ある実施形態において、mは4である。

ある実施形態において、mは3である。

ある実施形態において、mは2である。

ある実施形態において、mは1である。

ある実施形態において、mはOである。

ある実施形態において、化合物は次の式をもつ:

[0063]

[化9]

#### [0064]

ある好ましい実施形態において、Ar³は、置換されたフェニル基であり、化合物は次の 40 式(式中、pは0~3の整数であり、各R'は独立して、フェニル置換基である)をもつ。 100651

[化10]

[0066]

ある実施形態において、pは0~3の整数である。

ある実施形態において、pは1~3の整数である。

ある実施形態において、pは0~2の整数である。

ある実施形態において、pは1または2である。

ある実施形態において、pは0または1である。

ある実施形態において、pは3である。

ある実施形態において、pは2である。

ある実施形態において、pは1である。 ある実施形態において、pは0である。

ある実施形態において、化合物は次の式をもつ:

ある実施形態において、化台物は次の式をもつ

[0067]

【化11】

30

(6)

10

20

[0068]

ある好ましい実施形態において、Ar'は、置換されたフェニル基であり、化合物は次の式(式中、 $m t \, 0 \sim 4$ の整数であり(上述したように)、各R'は独立して、フェニル置換基である)をもつ。

[0069]

[化12]

[0070]

ある実施形態において、化合物は次の式をもつ:

[0071]

30

40

【化13】

#### [0072]

ある好ましい実施形態において、Ar'は、置換されたフェニル基であり、化合物は次の式(式中、qは0~2の整数であり、各R'は独立して、フェニル置換基である)をもつ。

[0073]

【化14】

# [0074]

ある実施形態において、qは0~2の整数である。

ある実施形態において、qは1または2である。

ある実施形態において、qは0または1である。

ある実施形態において、qは2である。

ある実施形態において、qは1である。

ある実施形態において、qは0である。

ある実施形態において、化合物は次の式をもつ:

[0075]

[化15]

$$R^{P4} \longrightarrow R^{P2}$$

$$R^{P5} \longrightarrow R^{P5}$$

#### [0076]

ある好ましい実施形態において、Ar1は、置換されたフェニル基であり、化合物は次の式(式中、p1は0~3の整数であり(上で定義したように)、各R1は独立して、フェニル置換基である)をもつ。

[0077]

30

[化16]

[0078]

ある実施形態において、化合物は次の式をもつ:

[0079]

[化17]

[0080]

ある好ましい実施形態において、Ariは、置換されたフェニル基であり、化合物は次の式(式中、pは0~3の整数であり(上で定義したように)、各Riは独立して、フェニル微換基である)をもつ。

[0081]

(化18)

[0082]

ある実施形態において、化合物は次の式をもつ:

[0083]

[化19]

. 40

[0084]

ある好ましい実施形態において、Ar¹は、置換されたフェニル基であり、化合物は次の 50

式 (式中、mは $0\sim4$ の整数であり(上で定義したように)、各R'は独立して、フェニル置換基である)をもつ。

[0085]

[化20]

[0086]

ある実施形態において、化合物は次の式をもつ:

[0087]

[(8.2.1.]

[0088]

## フェニル 置換基、R'

各フェニル置換基、R'は以下に定義されるとおりである。

ある実施形態において、次の項で論じるように、あるフェニル置換基(例えば、R''、R''、R'')は、より狭く定義される。

フェニル置換基、R'の例は、制限されないが、以下の「置換基」の見出しの下で記載さ 30れるものを含む。

[0089]

Ar'については、好ましくは、R''およびR''が、これらが結合する環原子と共に環状構造、例えば、親のフェニル環に結合する環を形成しないことが記載される。

ある実施形態において、各R'は独立して:

ハロゲン:

ヒドロキシ:

ピドロモシ: エーテル(例えば、C, \_, アルコキシ(例えば非電換のC, 、, アルコキシ、およびC, \_, ハロアルコキシ、C, \_, 」とドロキシアルコキシ、C, \_, カルボキシアルコキシ、C, \_, フシルオキシアルコキシ、C, \_, 」オキシカルボニルオキシアル 40 コキシ、C, \_, アミノアルコキシ、C, \_, アミノアルコキシ、C, \_, アミノアルコキシ、C, \_, アミノアルコキシ、C, \_, アミノカルボニルオキシアルコキシ、C, \_, アシルフェトルコキシ、C, \_, アミノカルボニルオキシアルコキシ、C, \_, アルコキシをどのような置換のC, \_, アルコキシを含む));

ホルミル

アシル(例えば、C. - ,アルキルアシル、C. - , ,アリールアシル):

カルポキシ:

[0090]

エステル:

アシルオキシ;

```
オキシカルポニルオキシ:
73 K .
アシルアミド:
アミノカルポニルオキシ:
テトラソリル:
アミノ(例えば、C1~1アミノアルキルアミノを含む):
= 1 0 :
シアノ:
アジド:
スルフヒドリル:
                                                10
チオエーテル(例えば、C<sub>1~1</sub>アルキルチオ);
スルホンアミド・または
[0091]
C, ~, アルキル (例えば、非置換のC, ~, アルキル、およびC, ~, ハロアルキル、C, ~, ヒド
ロキシアルキル、C, 、,カルボキシアルキル、C, 、,アシルオキシアルキル、C, 、,オキシ
カルポニルアルキル、C,、,オキシカルポニルオキシアルキル、C,、,アミノアルキル、C,
~,アミドアルキル、C,~,アシルアミドアルキル、C,~,アミノカルボニルオキシアルキ
ル、C, ~, シアノアルキル、C, ~, , アリール-C, ~, アルキルなどのような置換のC, ~, アル
キルを含む):
C, ~ , , ヘテロサイクリル: ならびに
                                                20
Cirirリール
である。
[0092]
 ある実施形態において、置換のC」、,アルキル基は、式(CH,),Jの基、Qである。
 ある実施形態において、wは1~7の整数である。
 ある実施形態において、*は1~6の整数である。
 ある実施形態において、wは1~5の整数である。
 ある実施形態において、wは1~4の整数である。
 ある実施形態において、wは1~3の整数である。
 ある事施形態において、wは1または2である。
                                                30
 ある実施形態において、wは2~7の整数である。
 ある実施形態において、wは2~6の整数である。
 ある実施形態において、wは2~5の整数である。
 ある実施形態において、wは2~4の整数である。
 ある実施形態において、wは2~3の整数である。
[0093]
 ある実施形態において、wは7である。
 ある実施形態において、wは6である。
 ある実施形態において、wは5である。
 ある実施形態において、wは4である。
 ある実施形態において、wは3である。
 ある実施形態において、wは2である。
 ある実施形態において、wは1である。
[0094]
 ある実施形態において、Jは独立して:ハロゲン、ヒドロキシ、カルボキシ、アシルオ
キシ、オキシカルボニル、オキシカルボニルオキシ、アミノ、アミド、アシルアミド、ア
ミノカルボニルオキシ:シアノ、スルホンアミドまたはC.~,。アリールである。
 ある寒飯形態において、」は独立して:ヒドロキシ、アミノ、アミド、アシルアミド、
アミノカルポニルオキシまたはスルホンアミドである。
 ある実施形態において、Jは独立して:アミノ、アミド、アシルアミド、アミノカルポ 50
```

```
ニルオキシまたはスルホンアミドである。
 [0095]
   ある実施形態において、各R'は独立して:
 -F. -CI. -Br. -I:
 - OH:
 -OMe, -OEt, -O(nPr), -O(iPr), -O(nBu), -O(tBu), -OCH, Ph;
 -OCF, -OCHF, -OCH, F, -OCCI, -OCBr, -OCH, CH, F, -OCH, CHF, -OCH, CF, :
 -C (=0)H:
 -C(=0)Me. -C(=0)Et. -C(=0)(nPr), -C(=0)(iPr), -C(=0)(nBu), -C(=0)(tBu), -C(=0)Ph
                                                                                             10
 [0096]
 -C(=0)0H:
-C(=0)0Me, -C(=0)0Et, -C(=0)0(nPr), -C(=0)0(iPr), -C(=0)0(nBu), -C(=0)0(tBu);
-OC(=0)Me, -OC(=0)Et, -OC(=0)(nPr), -OC(=0)(iPr), -OC(=0)(nBu), -OC(=0)(iBu);
-OC(=0)OMe, -OC(=0)OE;, -OC(=0)O(nPr), -OC(=0)O(iPr), -OC(=0)O(nBu), -OC(=0)O(tB
-C(=0)NH<sub>1</sub>, -C(=0)NHMe, -C(=0)NHEt, -C(=0)NH(nPr), -C(=0)NH(iPr), -C(=0)NH(nBu),
-C(=0)NH(1Bu), -C(=0)NMe1, -C(=0)NE11, -C(=0)N(nPr)1, -C(=0)N(iPr)1, -C(=0)N(nBu
), , -C(=0)N(tBu), ;
-NHC(=0)Me, -NHC(=0)Et, -NHC(=0)(nPr), -NHC(=0)(iPr), -NHC(=0)(nBu), -NHC(=0)(tB 20
u)、-NHC(=0)Ph、スクシンイミジル、マレイミジル:
テトラゾリル:
 [0097]
-NH: . -NHMe. -NHEt. -NH(nPr). -NH(iPr). -NH(nBu). -NH(tBu). -NMe: . -NEt: . -N(nPr
), . -N(iPr), . -N(nBu), . -N(tBu),;
-NH(CH<sub>1</sub>)<sub>1</sub>NH<sub>1</sub>, -NH(CH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>NH<sub>1</sub>, -NH(CH<sub>1</sub>)<sub>4</sub>NH<sub>1</sub>, -NH(CH<sub>1</sub>)<sub>4</sub>NH<sub>1</sub>, -NH(CH<sub>1</sub>)<sub>4</sub>NH<sub>1</sub>, -NHCH<sub>1</sub>NH(M
e), -NH(CH,), NH(Me), -NH(CH,), NH(Me), -NH(CH,), NH(Me), -NH(CH,), NH(Me), -NH(CH,)
NH (Me) . -NHCH: NH (Et) . -NH (CH:) . -NH (CH:)
1) NH (E1) . -NH (CH1) NH (E1) ;
-NO.:
                                                                                            30
-CN:
-N: ;
- SH :
-SMe, -SEt, -S(nPr), -S(iPr), -S(nBu), -S(tBu), -SCH, Ph:
-S(=0), NH, , -S(=0), NHMe, -S(=0), NMe, , -S(=0), NHEt, -S(=0), NEt, , -S(=0), NH(nPr),
-S(=0), N(nPr), -S(=0), NH(iPr), -S(=0), N(iPr), -S(=0), NH(nBu), -S(=0), N(nRu),
-S(=0), NH(tBu), -S(=0), N(tBu), -S(=0), NHPh:
 [0098]
-Me, -Et, -nPr, -iPr, -nBu, -tBu;
-CF, . -CHF, . -CH, F, -CC1, . -CBr, . -CH, CH, F, -CH, CHF, . -CH, CF, :
                                                                                            40
例えば-CH,OH、-CH,CH,OH、-CH(OH)CH,OH:
-CH, COOH, -CH, CH, COOH, -CH, CH, CH, COOH:
-CH, OC(=0) Me, -CH, CH, OC(=0) Me, -CH=CHOC(=0) Me;
-CH, C(=0) OMe, -CH, CH, C(=0) OMe, -CH=CHC(=0) OMe;
-CH, OC (=0) OMe, -CH, CH, OC (=0) OMe, -CH=CHOC (=0) OMe;
-CH, NH, . -CH, CH, NH, . -CH=CHNH, . -CH, CH, NMe, :
-CH, NHC (= 0) Me, -CH, CH, NHC (= 0) Me, -CH = CHNHC (= 0) Me;
-CH, C(=0) NH, . -CH, CH, C(=0) NH, . -CH=CHC(=0) NH, :
-CH, OC (=0) NH, , -CH, CH, OC (=0) NH, , -CH=CHOC (=0) NH, ;
-CH, CN. -CH, CH, CN. -CH=CHCN
```

30

40

を含む-(CH,), J (上で定義したような)

である。

[0099]

ある実施形態において、各R'は独立して:

-F. -Cl. -Br. -1, -Me. -El. -iPr. -1Bu. -CN. -CF., -OH. -OMe. -OEl. -O(iPr). -OC F., -OPh. -SMe. -SCF., -NH., -NMer. -NEl. -CONH, -NHC(=O)Me. -C(-O)Me. -NO.. -SO,NH., -Ph. または-(CH.).] (上で定義したような)

である。

[0100]

ある実施形態において、少なくとも1つのR'、R''、R''、R''は、-(CH,),J (上で定義し 10 たような)である。

ある実施形態において、少なくともlつのR' は、 $-(CH_1)$ 、J (上で定義したような)である。

ある実施形態において、少なくとも1つのR'\*は、-(CH,), J (上で定義したような)であ

ある実施形態において、R'、R''、R'' 基の1つのみが、-(CH,),J (上で定義したような)である。

[0101]

フェニル 置換基、 R'1

ある実施形態において、R''は独立して、R'について上で定義したとおりである。

ある実施形態において、 $R^{r,i}$ は独立して:水素;ハロゲン;ヒドロキシ;エーテル;ホルミル;アシル;カルポキシ;エステル;アシルオキシ;オキシカルボニルオキシ;アミド;アシルアミド;アミノカルボニルオキシ;テトラゾリル;アミノ;ニトロ;シアノ;アジド;スルフヒドリル;チオエーテル;スルホンアミド; $C_1$ 、,アルキル; $C_1$ 、、。ヘテロサイクリル;または $C_1$ 、、。Pリールである。

[0102]

ある実施形態において、R'2は独立して:

ヒドロキシ:

ハロゲン;または

C,~,アルキル(例えば、置換のC,~,アルキルを含む)

である

ある実施形態において、R\*\*は独立して:

-OH、-F、-Cl、-Br、-l、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、または-CF; である。

[01031

ある実施形態において、R''は独立して:

トドロキシ:

ハロゲン:または

C.~,アルキル(例えば、置換のC,~,アルキルを含む)

-----

ある実施形態において、R'1は独立して:

-OH、-F、-C1、-Br、-1、-Me、-E1、または-CF:である。

ある実施形態において、R<sup>ft</sup>は、例えば、次の式の化合物のように、-OHである。

[0104]

[化22]

$$R^{P} = Ar^{A}$$

$$N R^{5}$$

$$R^{N}$$

$$R^{S}$$
(17)

$$\begin{array}{c}
\text{OH} \\
\text{N} \\
\text{N} \\
\text{R}^s
\end{array}$$
(18)

$$R^{P_{p}}$$
 OH  $R^{P_{p}}$  (19)

[0105]

[化23]

$$R^{PS} \xrightarrow{\text{OH}} Ar^4$$

$$R^5$$

$$R^5$$

$$R^5$$

# [0106]

### フェニル置 換基、 R' '

ある実施形態において、R''は独立して、R'について上で定義したとおりである。

ある実施形態において、R''は独立して:水業;ハロゲン;ヒドロキシ;エーテル;ホルミル:アシル;カルポキシ;エステル:アシルオキシ;オキシカルボニルオキシ;アミド;アシルアミド;アシトカルボニルオキシ;テトラゾリル:アミノ;ニトロ:シアノ;アジド;スルフヒドリル:チオエーテル:スルホンアミド;C,\_,アルキル;C,\_,のテロサイクリル;またはC,\_,。アリールである。

## [0107]

ある実施形態において、R''は独立して:

ヒドロキシ:

ハロゲン;または

50

C, ~, アルキル (例えば、置換のC, ~, アルキルを含む)

である。

ある実施形態において、R'1は独立して:

-OH、-F、-Cl、-Br、-l、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-CF;、または-(CH,),」(上で定義したような)である。

[0108]

ある実施形態において、R'1は独立して:

ヒドロキシ;

ハロゲン:または

C,~,アルキル(例えば、置換のC,~,アルキルを含む)。

ある実施形態において、R'は独立して:

-OH、-F、-C1、-Br、-1、-Me、-E1、-CF,、または-(CH,),J (上で定義したような)である

ある実施形態において、R''は独立して、例えば、次の式の化合物のように、-OHである:

[0109]

【化24】

HO 
$$R^{P2}$$
 (26)

[0110]

[化25]

HO 
$$R^{p^2}$$
 (28)

HO  $R^{p^2}$  (29)

HO  $R^{p^2}$  (29)

 $R^{p^2}$  (30)

 $R^{p^2}$  (31)

HO  $R^{p^2}$  (32)

 $R^{p^2}$  (33)

$$\stackrel{\text{N}}{\underset{\text{F}^{N}}{\bigvee}}_{\text{R}^{N}}$$
  $\stackrel{\text{R}^{S}}{\underset{\text{F}^{N}}{\bigvee}}_{\text{A}^{I}}$   $\stackrel{\text{40}}{\underset{\text{(34)}}{\bigvee}}$ 

[0111]

[11:26]

[0112]

## フェニル 置換基、R\*\*

ある実施形態において、R'かは独立して、R'について上で定義したとおりである。

ある実施形態において、R'\*は独立して: ハロゲン:ヒドロキシ:エーテル:ホルミル 20 : アシル: カルボキシ: エステル: アシルオキシ: オキシカルボニルオキシ: アミド: ア

シルアミド:アミノカルボニルオキシ:テトラゾリル:アミノ:ニトロ:シアノ:アジド : スルフヒドリル: チオエーテル: スルホンアミド: C, 、, アルキル: C, 、, 。ヘテロサイ

クリル;またはC: ~: \*アリールである。

[0113]

ある実施形態において、R'\*は独立して:

ヒドロキシ:

ハロゲン:

C, 、, アルキル(例えば、置換のC, 、, アルキルを含む); または

C. . . . アリール

である。

ある実施形態において、R'\*は独立して:

-OH, -F, -Cl, -Br, -l, -Me, -Et, -nPr, -iPr, -nBu, -iBu, -sBu, -tBu, -CF, -(CH, ), J (上で定義したような)、または-Phである。

[0114]

ある実施形態において、R'\*は独立して:

ハロゲン:

C, ~, アルキル(例えば、置換のC, ~, アルキルを含む); または

C, ~ , , アリールである。

ある実施形態において、R''は独立して:

-F, -Cl, -Br, -l, -Me, -Et, -nPr, -iPr, -nBu, -iBu, -sBu, -tBu, -CF1, -(CH1), J (

上で定義したような)、または-Phである。

[0115]

ある実施形態において、R'5は独立して:

ヒドロキシ:

ハロゲン:または

C,~,アルキル(例えば、置換のC,~,アルキルを含む)である。

ある実施形態において、R''は独立して:

-OH、-F、-Cl、-Br、-l、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-CF、東た

は-(CH·).」(上で定義したような)である。

50

[01161

ある実施形態において、R''は独立して:

ハロゲン:または

C, 、, アルキル(例えば、置換のC, 、, アルキルを含む)である。

ある実施形態において、R'°は独立して:

- F、- Cl、- Br、- I、- Me、- Et、- nPr、- iPr、- nBu、- iBu、- sBu、- 1Bu、- CF,、または- (CH, )、」(上で定義したような)である。

ある実施形態において、R''は独立して:-(CH,).J (上で定義したような)である。

ある実施形態において、R'がは独立して:-Meまたは-iPrである。

[0117]

10 -

# アリール置換基、Art

ある実施形態において、Ar'は独立して、Ci、・・ヘテロアリール基であり、かつ任意に 置換されていてもよい。ある実施形態において、Ar'は独立して、単環式Ci、・・ヘテロア リール基であり、かつ任意に置換されていてもよい。ある実施形態において、Ar'は独立 して、単環式Ci、・ヘテロアリール基であり、かつ任意に置換されていてもよい。 【0118】

ある実施形態において、Ar'は独立して、C<sub>1~1</sub>カルポアリール基であり、かつ任意に 置換されていてもよい。ある実施形態において、Ar'は独立して、単環式C<sub>1~1</sub>カルポア リール基であり、かつ任意に置換されていてもよい。ある実施形態において、Ar'は独立 して、単環式C<sub>1~1</sub>カルポアリール基であり、かつ任意に置換されていてもよい。 【0 1 1 9】

ある実施形態において、Ar'は独立して、次の:ベンゼン、ピリジン、フラン、インドール、ピロール、イミダゾール、チアゾール、イソチアゾール、ナフタレン、キノリン、ベンズイミダゾール、ベンゾチオフラン、ベンゾチアゾール、ベンゾジオキリラン、ベンゾジオキサン、ベンゾジオキセタン、フルオレン、アクリジン、およびカルパゾールの1つから誘導され、かつ任意に置換されていてもよいC<sub>1-1</sub>,アリール基である。

ある実施形態において、AI\*は独立して、次の: ベンゼン、チアゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾジオキソラン、ベンゾジオキサン、およびベンゾジオキセタンの1つから誘導され、かつ任意に置換されていてもよいC. - . - アリール基である。

[0120]

ある実施形態において、Ar<sup>4</sup>は独立して: フェニル、チアソール-5-イル、ベンゾチアソール-2-イル、ベンゾジオキソラン-5-イル、ベンゾジオキサン-6-イル、またはベンゾジオキセタン-7-イルであり;かつ任意に置換されていてもよい。

[0121]

30

40

[ (k. 2 7 ]

# ベンゾジオキソラン-5-イル ベンゾジオキサン-6-イル ベンゾジオキセタン-7-イル

### [0122]

ある実施形態において、Ar'は独立して、次の: ベンゼン、チアゾール、およびベンゾ チアゾールの|つから誘導され、かつ任意に置換されていてもよいC<sub>1~11</sub>アリール基である。

ある実施形態において、Ar'は独立して:フェニル、チアゾール-5-イル、またはベンゾ 20 チアゾール-2-イルであり:かつ任音に露検されていてもよい。

ある実施形態において、Ar'は独立してフェニルであり、かつ任意に置換されていてもよい。

# [0123]

ある実施形態において、Ar<sup>\*</sup>は独立して、次の:ベンゾジオキソラン、ベンゾジオキサン、およびベンゾジオキセタンの1つから誘導され、かつ任意に置換されていてもよいC<sub>1</sub> -1,アリール基である。

ある実施形態において、AT'は独立して: ペンゾジオキソラン - 5 - イル、ペンゾジオキ サン - 6 - イル、またはペンゾジオキセタン - 7 - イルであり;かつ任意に置換されていてもよい。

ある実施形態において、Ar\*は独立してフェニルであり、かつ任意に置換されていてもよいが、多環式基を形成するようには酸換されていない(つまり、ペンゾジオキソラン-5-イル、ペンゾジオキサン-6-イル、またはペンゾジオキセタン-7-イルのような基は除外される)。

ある実施形態において、Ar<sup>\*</sup>は独立してフェニルであり、かつ任意に置換されていても よいが、多環式基を形成するようには置換されておらず;そして、R<sup>\*\*</sup>はC<sub>1~</sub>,アルコキシ でない。

### [0124]

ある実施形態において、Ar'は独立してフェニルであり、かつ任意に置換されていてもよいが、多環式基を形成するようには置換されておらず:そして、R''は-OMeでない。

ある実施形態において、Ar'は独立して、非置換のフェニルである。

上述したように、アリール雷換基、Ar'は任意に雷換されていてもよい。置換基の例は、限定されないが、以下の「置換基」の見出しの下に記載されるものを含む。付加的な例は、R'について上で記載されたものを含む。

# [0125]

# 環置換基、R\*

環體換基、R<sup>\*</sup>は独立して、-HまたはR<sup>\*</sup>について上で定義したような置換基である。 ある実施形態において、R<sup>\*</sup>は独立して:

## -H;

ヒドロキシ:

ハロゲン:または

C, 、アルキル(例えば、置換のC, 、,アルキルを含む)である。

ある実施形態において、R<sup>5</sup>は独立して:

-H. -OH、-F. -Cl. -Br、-I、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-CF;、または-(CH,),」(上で定義したような)である。

[0126]

ある実施形態において、R'は独立して:

\_ u .

-H:

ハロゲン:または

C. 、,アルキル(例えば、置換のC.、,アルキルを含む)である。

10

ある実施形態において、R'は独立して:

-H、-F、-Cl、-Br、-l、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-CF:、または-(CH:), J (上で定義したような)である。

[0127]

ある実施形態において、R<sup>6</sup>は独立して:

ヒドロキシ:または

C, ~, アルキル(例えば、置換のC, ~, アルキルを含む)である。

ある実施形態において、R<sup>5</sup>は独立して:

-H. -OH. -Me, -Et. -nPr. -iPr. -nBu. -iBu. -sBu. -tBu. -CF, または-(CH<sub>1</sub>), J (上 20 で定義したような)である。

[0128]

ある実施形態において、R'は独立して:

-H: または

C, ~, アルキル(例えば、置換のC, ~, アルキルを含む)である。

ある実施形態において、R'は独立して:

-H、-Me、-Et, -nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-tBu、-CF,、または-(CH<sub>1</sub>), J (上で定義 したような)である。

ある実施形態において、R'は独立して、-Hでない以外は上述したとおりである。

ある実施形態において、R'は独立して、アミド(カルバモイル、カルバミル、アミノカルボニル、カルボキシアミド): -C(=0) NR' R'(ここで、R'およびR'は独立して、アミノ髙について定義したようなアミノ歴検基である)である。アミド基の例は、限定されないが、-C(=0) NHCH, -C(=0) NHCH, -C(

ある実施形態において、R<sup>5</sup>は独立して-Hである。

[0129]

窒素置换基、R'

窒素置換基、R\*は独立して:

40

ENGLE A EL II IO MILEO

-H ;

C, ~, アルキル(例えば、置換のC, ~, アルキルを含む);

C. . . . ヘテロサイクリル:または

C, ~ 1.0アリールである。

ある実施形態において、R\*は独立して:

-H:

C. . . アルキル (例えば、僭換のC. . . . アルキルを含む):

C.~ . アリールである。

ある実施形態において、R"は独立して:-H、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu 50

40

、-iBu、-CF,、-(CH,)、J (上で定義したような)、または-Phである。

### [0130]

ある実施形態において、R'は独立して、-HまたはC, \_ , アルキル(例えば、置換のC, \_ , アルキルを含む)である。

ある実施形態において、R\*は独立して:-H、-Me、-EI、-nPr、-iPr、-nBu、-iBu、-sBu、-sBu、-CF、または-(CH,)、J(上で定義したような)である。

ある実施形態において、R\*は独立して:-H、-Me、-E1、-nPr、-iPr、-nBu、または-1Bu である。

ある実施形態において、R\*は独立して:-H、-Me、-E1である。

ある実施形態において、R\*は独立して、-Hまたは-Meである。

ある実施形態において、R\*は独立して、-Hでない以外は上で定義したとおりである。

ある実施形態において、R\*は独立して-Hである。

### [0131]

ある実施形態において、化合物は、上記の式 (17)~ (24)から選択される式である。本実施形態の好ましい観点において、 $R^*$ は独立して-Hである。本実施形態のさらに好ましい観点において、 $R^*$ (独独立して: ヒドロキシまたは $C_1$ 、, 7 ルコキシであり、より好ましくはヒドロキシである。

本実施形態のさらに好ましい観点において、R' は、上記の「フェニル圏換基R' 」の題名の項の実施形態のいずれか1つに定義されたとおりである;好ましくは、R' は独立して: -CI、-BI、-He、-EI、-nPI、-IPI、-nBI、-IBI、-SBI、-IBI、-CF、-(CH, ).Ph、また 2Iは-Ph (ここで、wは $1\sim7$ の整数である)である。

#### [0132]

本実施形態のさらに好ましい観点において、R'は独立して、アミド (カルバモイル、カ 30ルバミル、アミノカルボニル、カルボキサミド):-(=0)NR'R' (ここで、R'およびR'は独立して、アミノ基について定義したようなアミノ置検基である)である。

本実施形態のさらに好ましい眼点において、Ar'は、上記の「アリール置換基、Ar'」の 題名の項の実施形態のいずれか1つに定義されたとおりである;好ましくは、Ar'は独立して、次の:ベンゼン、ピリジン、イミダソール、チアソール、メチル-チアソール、ベンソチアソール、フラン、ベンズイミダゾール、M-メチル-ベンズイミダゾール、ベンソチアソール、ベンソジオキソラン、ベンソジオキサン、およびベンゾジオキセタンの1つから誘導され、かつ任意に置換されていてもよいC<sub>1・1</sub>アリール基である;より好ましくは、Ar'は独立して、4-C<sub>1・1</sub>アルコキシ-フェニル基である。

### [0133]

本実施形態のさらなる観点において、本発明は、本実施形態で記載のような化合物の有 効量を、細胞と接触させることを含む、インピトロまたはインピポートののATPアーゼ 住を阻害する方法を提供する。本実施形態のさらなる観点において、本発明は、本実施形態ので 態で記載のような化合物の治療的有効量を対象に投与することを含む、対象において IISP9 Oにより媒介される症状を治療する方法を提供する。本実施形態のさらなる観点において 、本発明は、HSP9のにより媒介される症状の治療における使用のための、本実施形態で記 前のような代合物を提供する。

本実施形態のさらなる観点において、本発明は、本実施形態で記載のような化合物の治療的有効量を対象に投与することを含む、対象において非エストロゲン依存性癌を治療す 50

る方法を提供する。本実施形態のさらなる観点において、本発明は、非エストロゲン依存 性態の治験における使用のための医薬の製造のための、本実施形態で記載のような化合物 の使用を提供する。

本実施形態のさらなる観点において、本発明は、本実施形態で記載のような化合物の治験的有効量を対象に投与することを含む、対象において紙を治療する方法を提供する。本実施形態のさらなる観点において、本発明は、揺の治療における使用のための医薬の製造のための、本実施形態で記載のような化合物の使用を提供する。

本実施形態のさらなる観点において、本発明は、ヒトまたは動物の身体の治療の方法における使用のための、本実施形態に記載のような化合物を提供する。本実施形態のさらなる観点において、本発明は、ヒトまたは動物の身体のHSP90により媒介される症状の治療なりの方法における使用のための、本実施形態に配載のような化合物を提供する。本実施形態のさらなる観点において、本発明は、ヒトまたは動物の身体の癌の治療の方法における使用のため、本実施形態に配額のような代合物を提供する。

本実施形態のさらなる観点において、本発明は、本実施形態に記載のような化合物、および医薬的に許容される担体または希釈剤を含む組成物を提供する。本実施形態のさらなる観点において、本発明は、Ar'がベンゾジオキソラン、ベンゾジオキサン、またはベンゾジオキャパンでないという条件の下での、本実施形態に記載のような化合物を提供する

# [0134]

本発明のさらなる観点において、本発明は、本発明のいずれの実施形態に配載の化合物 20 か治験的有効量を対象に投与することを含む、対象においてHSP90により媒介される症状 を治療する方法を提供する。

本発明のさらなる観点において、本発明は、HSP90により媒介される症状の治療における使用のための医薬の製造のための、本発明の実施形態に記載の化合物の使用を提供する

# [0135]

本発明のさらなる観点において、本発明は、

a. Ar'は、置換もしくは非置換のピロール-3-イル、ピラソール-3-イル、[1,2,4]トリアソール-3-イル、[1,2,3]トリアソール-4-イルまたはテトラソール-5-イル基でない;

b. Ar'はピリジルまたはキノリルでない;

c. Ar'が3,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニルでない;

d. Ar'は、 置換または非置換の 3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル 基でない

という条件の下で、本発明のいずれの実施形態に記載の化合物の治療的有効量を対象に投 与することを含む、対象において非エストロゲン依存性癌を治療する方法を提供する。 [0136]

本発明のさらなる観点において、本発明は、

a. Ar'は、置換もしくは非置換のピロール-3-イル、ピラゾール-3-イル、[1,2,4]トリア ゾール-3-イル、[1,2,3]トリアゾール-4-イルまたはテトラゾール-5-イル基でない;

b. Ar'はピリジルまたはキノリルでない;

c. Ar' が 3, 4, 5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar' は3-アミノ-4-メトキシフェニルでない:

d. Ar'は、置換または非置換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない

という条件の下で、非エストロゲン依存性癌の治療における使用のための医薬の製造のための、本発明のいずれの実施形態に記載の化合物の使用を提供する。

[0137]

本発明のさらなる観点において、本発明は、

a. Ar'は、 留換もしくは非個換のピロール-3-イル、ピラゾール-3-イル、[1,2,4]トリア ゾール-3-イル、[1,2,3]トリアゾール-4-イルまたはテトラゾール-5-イル基でない:

b. Ar'、Ar'、R°およびR\*の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-アルコ 50

20

キシフェニル基でない;好ましくは、Ar'、Ar'、R'およびR'の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-(置換もしくは非霞換のアルコキシ-、アルケノキシまたはア ルキニルオキシ-)フェニル基でない;

- с. Ar'はピリジルまたはキノリルでない;
- d. Ar'が3,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニルでない;
- という条件の下で、本発明のいずれの実施形態に記載の化合物の治療的有効量を対象に投与することを含む、対象において癌を治療する方法を提供する。
- [0138]

本発明のさらなる観点において、本発明は、

- a. Ar'は、置換もしくは非置換のピロール-3-イル、ピラソール-3-イル、[1,2,4]トリアソール-3-イル、[1,2,3]トリアソール-4-イルまたはテトラソール-5-イル基でない:
- b. Ar'、Ar'、R'およびR'の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-アルコキシフェニル基でない; 好ましくは、Ar'、Ar'、R'およびR'の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニル、または4-(個換もしくは非個換のアルコキシ-、アルケノキシまたはアルキニルオキシ-)フェニル基でない;
- c. Ar'はピリジルまたはキノリルでない:
- d. Ar'が8,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニルでない:
- e. Ar'は、 置換または非置換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない
- という条件の下で、癌の治療における使用のための医薬の製造のための、本発明のいずれの実施形態に記載の化合物の使用を提供する。

### [0139]

- 本発明のさらなる観点において、本発明は、
- a. Ar'は、置換もしくは非置換のピロール-3-イル、ピラソール-3-イル、[1,2,4]トリアソール-3-イル、[1,2,3]トリアソール-4-イルまたはテトラソール-5-イル基でない;
- b. Ar'、Ar'、R'およびR'の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-アルコキシフェニル基でない;好ましくは、Ar'、Ar'、R'およびR'の2つ以上は、フェニル、4-
- ヒドロキシフェニルまたは4-(置換もしくは非置換のアルコキシ-、アルケノキシまたはア 30 ルキニルオキシ-)フェニル基でない;
- с. Ar'はピリジルまたはキノリルでない;
- d. Ar'が3,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニルでない:
- e. Ar'は、置換または非置換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない
- という条件の下で、ヒトまたは動物の身体の治療の方法における使用のための、本発明の いずれの事施形態に記載の化合物を提供する。
- [0140]

本発明のさらなる観点において、本発明は、

- a. Ar'は、置換もしくは非置換のピロール-3-イル、ピラソール-3-イル、[1,2,4]トリア 4 ソール-3-イル、[1,2,3]トリアソール-4-イルまたはテトラゾール-5-イル基でない;
- b. Ar'、Ar'、R' およびR"の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-アルコ キシフェニル基でない; 好ましくは、Ar'、Ar'、R'およびR'の2つ以上は、フェニル、4-
  - ヒドロキシフェニルまたは4-(置換もしくは非置換のアルコキシ-、アルケノキシまたはア ルキニルオキシ-)フェニル基でない:
  - c. Ar' はピリジルまたはキノリルでない;
  - d. Ar'が3,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニルでない:
  - e. Ar'は、 置換または非置換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない
  - という条件の下で、ヒトまたは動物の身体のHSP90により媒介される症状の治療の方法に

40

おける使用のための、本発明のいずれの事施形態に記載の化合物を提供する。

- [0141]
  - 本発明のさらなる観点において、本発明は、
- a. Ar'は、 置換 もしくは非 置換のピロール-3-イル、ピラゾール-3-イル、[1,2,4]トリア ゾール-3-イル、「1.2.3]トリアゾール-4-イルまたはテトラゾール-5-イル基でない:
- b. Ar<sup>a</sup>、Ar<sup>a</sup>、R<sup>a</sup>およびR<sup>a</sup>の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-アルコ キシフェニル基でない:好ましくは、Ar'、Ar'、R'およびR'の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-(置換もしくは非置換のアルコキシ-、アルケノキシまたはア
- ルキニルオキシ-)フェニル基でない: c. Ar'はピリジルまたはキノリルでない:
- d. Ar'が3,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニル でない:
- e. Ar'は、 闘 検 ま た は 非 爵 検 の 3 ヒ ド ロ キ シ ピ ラ ゾ ー ル 4 イ ル 基 で な い
- という条件の下で、ヒトまたは動物の身体の癌の治療の方法における使用のための、いず れに記載の化合物を提供する。
- [0142]
- 本発明のさらなる観点において、本発明は、
- a. Ar<sup>1</sup>は、 置換 もしくは 非 置換 のピロール 3 イル、 ピラゾール 3 イル、 [1.2.4] トリア ソール-3-イル、[1.2,3]トリアソール-4-イルまたはテトラソール-5-イル基でない;
- b. Ar'、Ar'、R'およびR"の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-アルコ 20
- キシフェニル基でない:好ましくは、Ar'、Ar'、R'およびR'の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-(置換もしくは非置換のアルコキシ-、アルケノキシまたはア
- ルキニルオキシー)フェニル基でない:
- c. Ar'はピリジルまたはキノリルでない;
- d. Ar'が3,4,5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニル でない:
- e Ar'は、 置換または非層換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル基でない
- という条件の下で、本発明のいずれの実施形態による化合物、および医薬的に許容される 担体または希釈剤を含む組成物を提供する。
- [0143]
- 本発明のさらなる観点において、本発明は、
- a. Ar'は、 置換もしくは非置換のピロール-3-イル、ピラゾール-3-イル、[1.2.4]トリア ゾール-3-イル、「1.2.3]トリアゾール-4-イルまたはテトラゾール-5-イル基でない:
- b. Ar'、Ar'、R'およびR"の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-アルコ
- キシフェニル基でない:好ましくは、Ar'、Ar'、R'およびR'の2つ以上は、フェニル、4-ヒドロキシフェニルまたは4-(置換もしくは非置換のアルコキシ-、アルケノキシまたはア ルキニルオキシ-)フェニル基でない:
- c. Ar'はピリジルまたはキノリルでない;
- d. Ar'が 3.4.5-トリメトキシフェニルであるときに、Ar'は3-アミノ-4-メトキシフェニル でない:
- e. Ar'は、 置換または非 置換の3-ヒドロキシ-ピラゾール-4-イル 基でない;
- 1. Ar'は、ペンゾジオキソラン、ペンゾジオキサンまたはペンゾジオキセパンでない
- という条件の下での、本発明のいずれの実施形態に記載の化合物を提供する。
- [0144]
- いくつかの具体的な実施形態
  - 本発明のいくつかの具体的な実施形態を以下に示す。

【表3-1】

| 1 | HO OH O                                  | CCT018156 |    |
|---|------------------------------------------|-----------|----|
| 2 | HO OH OO NH Me                           | CCT018157 | 10 |
| 3 | HO OH OH                                 | CCT018158 |    |
| 4 | HO OH O                                  | CCT018159 | 20 |
| 5 | HO OH O                                  |           | 30 |
| 6 | HO OH OO O |           |    |
| 7 | HO OH OO O |           | 40 |

[0145]

【表 3 - 2】

| 8  | HO CH CO                                                    | - |
|----|-------------------------------------------------------------|---|
| 9  | HO OH OH ON ME                                              |   |
| 10 | HO OH OH ON ON OH ON OH |   |
| 11 | HO CH CO                                                    |   |
| 12 | HO OH OO                                                    |   |
| 13 | HO CH CO                                                    |   |
| 14 | HO TOH TO                                                   |   |
| 15 | HO CI                   |   |

[0146]

10

20

30

20

30

【表 3 - 3】

| 16 | HO OH OH                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |   |
|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|
| 17 | Me COH CO                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |   |
| 18 | Me CONTRACTOR OF THE ME                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |   |
| 19 | Me Control of the con | , |
| 20 | Me CYCOH CO                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |   |
| 21 | Me COH COH                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |   |
| 22 | Me CYCH CO                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |   |
| 23 | CI C                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |   |

[0147]

【表 3 - 4】

| 24 | CI N Me                                  |
|----|------------------------------------------|
| 25 | CI NH IPr                                |
| 26 | CI C |
| 27 | CI N Me                                  |
| 28 | CI OH O                                  |
| 29 | Me H Me                                  |
| 30 | Me H O                                   |
| 31 | o S Me                                   |

[0148]

10

20

30

【表 3 - 5】

| 32 | O N Me                              |
|----|-------------------------------------|
| 33 | H <sub>2</sub> N Me                 |
| 34 | H <sub>2</sub> N Me                 |
| 35 | ONH <sub>2</sub> N'N Me             |
| 36 | ONH <sub>2</sub> NH <sub>2</sub> Me |
| 37 | HO OH OME                           |
| 38 | HO OH OME                           |
| 39 | HO OH OME                           |

[0149]

10

20

. .

20

30

40

【表 3 - 6】

| 40 | HO OH OH OH |
|----|-------------|
| 41 | HO OH OH OH |
| 42 | HO OH OH OH |
| 43 | HO OH OMe   |
| 44 | HO OH OME   |
| 45 | HO OH OME   |
| 46 | HO OH ON N  |
| 47 | HO OH N     |

[0150]

[表3-7]

[0151] 本発明のいくつかのさらに具体的な実施形態を以下に示す。 [表4-1]

IC50: A =  $<10\mu M$ ; B =  $10-100\mu M$ ; C =  $>100\mu M$ 

| 実施例 | 構造                                  | MWt | IC50 | コメント |
|-----|-------------------------------------|-----|------|------|
| 49  | H <sub>3</sub> C OH CH <sub>3</sub> | 352 | A    |      |
| 50  | HO OH N O CH <sub>3</sub>           | 340 | A    |      |
| 51  | HO OH N N H                         | 312 | В    |      |
| 52  | HO OH NN N H                        | 347 | А    |      |

[0152]

10

20

30

40

[表4-2]

| 53 | HO OH N N N                                   | 287 | Α |  |
|----|-----------------------------------------------|-----|---|--|
| 54 | HO CH <sub>3</sub>                            | 280 | Α |  |
| 55 | HO NAT                                        | 252 | В |  |
| 56 | HO OH NOT | 331 | С |  |
| 57 | HO OH N N H                                   | 365 | Α |  |

[0153]

10

20

30

20

. 30

【表 4 - 3】

| 58 | HO N CH <sub>3</sub> | 380 | А |  |
|----|----------------------|-----|---|--|
| 59 | HO N CH <sub>3</sub> | 266 | С |  |
| 60 | HO N Br              | 365 | Α |  |
| 61 | HO N N N             | 370 | Α |  |
| 62 | HO ZH                | 381 | А |  |

[0154]

【表 4 - 4】

| 63 | HO N                               | 345 | А |  |
|----|------------------------------------|-----|---|--|
| 64 | HO CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> | 330 | Α |  |
| 65 | HO CI                              | 305 | Α |  |
| 66 | HO N N H                           | 366 | Α |  |
| 67 | HO CI F                            | 349 | A |  |
| 68 | HO CI OMe                          | 423 | В |  |

[0155]

10

20

30

...

20

30

【表 4 - 5】

| 69 | HO CI<br>Br             | 380 | В |  |
|----|-------------------------|-----|---|--|
| 70 | HO NH                   | 384 | А |  |
| 71 | HO NO O-CH <sub>3</sub> | 316 | В |  |
| 72 | HO NN H                 | 407 | Α |  |
| 73 | HO ZH                   | 370 | Α |  |

[0156]

20

30

40

【表 4 - 6】

| 74 | HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N | 370 | A |  |
|----|------------------------------------------|-----|---|--|
| 75 | HO N N N O O OH                          | 389 | Α |  |
| 76 | HO N OH                                  | 302 | Α |  |
| 77 | HO CI CH,                                | 317 | Α |  |
| 78 | HO CI                                    | 301 | A |  |
| 79 | HO OH N N H                              | 359 | Α |  |

[0157]

20

【表 4 - 7】

| 80 | OSN.O.                                      | 339 | В | MH+ =<br>340 |
|----|---------------------------------------------|-----|---|--------------|
| 81 | HO N CH <sub>3</sub>                        | 324 | В | MH+ =<br>325 |
| 82 | HO OHN N CH <sub>3</sub>                    | 348 | В | MH+ =<br>349 |
| 83 | H <sub>3</sub> C OH O                       | 338 | A | MH+ =<br>339 |
| 84 | HO OH N S S S S S S S S S S S S S S S S S S | 405 | В | MH+ =<br>406 |
| 85 | H <sub>3</sub> C OH N OH OH OH OH           | 377 | В | MH+ =<br>377 |

[0158]

20

30

40

【表 4 - 8】

| 86 | OH O O O O O O O O O O O O O O O O O O                  | 338 | С | MH+ =<br>339 |
|----|---------------------------------------------------------|-----|---|--------------|
| 87 | H <sub>3</sub> C NH                                     | 324 | А | MH+ =<br>325 |
| 88 | H <sub>3</sub> C OH OO | 366 | В | MH+ =<br>367 |
| 89 | H <sub>3</sub> C OH OH OH                               | 404 | A | MH+ =<br>405 |
| 90 | HO OH  H <sub>3</sub> C  NH  CH <sub>3</sub>            | 287 | В | MH+ =<br>288 |

[0159]

【表 4 - 9】

| 91 | H <sub>3</sub> C OH S N | 287 | В        | MH+ =<br>288 |
|----|-------------------------|-----|----------|--------------|
| 92 | HO OH N N H             | 296 | В        |              |
| 93 | HO HO CH <sub>3</sub>   | 375 | A        |              |
| 94 | HO CH <sub>3</sub>      | 372 | A        |              |
| 95 | HO HO CH <sub>3</sub>   | 400 | <b>A</b> |              |

[0160]

10

20

30

20

30

40

【表 4 - 1 0】

| 96  | HO CH <sub>3</sub> | 330 | А |              |
|-----|--------------------|-----|---|--------------|
| 97  | HO N N             | 356 | В | MH+ =<br>357 |
| 98  | HO N. H            | 370 | В | MH+ =<br>371 |
| 99  | HO N N N O OH      | 406 | В | MH+ =<br>407 |
| 100 | HO N, NH           | 365 | В | MH+ =<br>366 |

[0161]

【表4-11】

| 101 | HO N S                                   | 301   | В | MH+ =<br>302 |
|-----|------------------------------------------|-------|---|--------------|
| 102 | HO N OH                                  | 345   | В | MH+ =<br>346 |
| 103 | HO N F F                                 | 348   | В | MH+ ≈<br>349 |
| 104 | )                                        | . 386 | A |              |
| 105 | но С С С С С С С С С С С С С С С С С С С | 611   | А |              |
| 106 | HO N HO OH                               | 674   | A |              |

[0162]

10

20

30

20

30 .

40

[表 4 - 1 2]

| 107 | CI OH CH3                                            | 343 | В |  |
|-----|------------------------------------------------------|-----|---|--|
| 108 | POH CH,                                              | 326 | А |  |
| 109 | HO OH OH                                             | 359 | A |  |
| 110 | HO Z NH                                              | 322 | С |  |
| 111 | H <sub>3</sub> N N N N N N N N N N N N N N N N N N N | 371 | С |  |
| 112 | »-H                                                  | 349 | С |  |

[0163]

【表 4 - 1 3】

| 113 | H. H. H.                                 | 349 | С |  |
|-----|------------------------------------------|-----|---|--|
| 114 | NA N | 364 | С |  |
| 115 | HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N | 336 | С |  |
| 116 |                                          | 364 | С |  |
| 117 | LZ. Z.                                   | 317 | С |  |
| 118 | N N N N N N N N N N N N N N N N N N N    | 317 | С |  |
| 119 | H <sub>2</sub> N H <sub>3</sub> C OHN S  | 423 | С |  |

[0164]

10

20

30

【表4-14】

| 120 | CH <sub>3</sub> OOH OO  | 338 | С | MH+ =<br>339 |
|-----|-------------------------|-----|---|--------------|
| 121 | OH CH <sub>3</sub>      | 352 | С | MH+ =<br>353 |
| 122 | H <sub>3</sub> C OH OH  | 324 | С | MH+ =<br>325 |
| 123 | O H O CHAS              | 342 | С | MH+ =<br>343 |
| 124 | H <sub>3</sub> C O ON S | 405 | С | MH+ =<br>406 |

40

10

20

30

[0165]

20

30

40

【表 4 - 1 5 】

| 125 | HO O OH O          | 368 | С | MH+ = 369    |
|-----|--------------------|-----|---|--------------|
| 126 | H <sub>3</sub> C O | 308 | C |              |
| 127 | HZZ P              | 301 | C |              |
| 128 | Ho-o-h             | 294 | С | MH+ =<br>295 |
| 129 | HO CH <sub>3</sub> | 273 | С | MH+ =<br>274 |

[0166]

20

30

40

【表 4 - 1 6】

| 130 | H <sub>3</sub> C OOHN S                          | 329 | С | MH+ =<br>330 |
|-----|--------------------------------------------------|-----|---|--------------|
| 131 | H <sub>3</sub> C OHN S<br>H <sub>3</sub> C OHN S | 315 | С | MH+ =<br>316 |
| 132 | HO OH N-N CH <sub>3</sub>                        | 310 | С |              |
| 133 | HO CH <sub>3</sub>                               | 344 | С |              |
| 134 | HO OH N N H                                      | 345 | С |              |
| 135 | HO NO        | 338 | С | MH+ =<br>339 |

[0167]

20

30

【表 4 - 1 7】

| 136 | HO N'N'N              | 332 | С |              |
|-----|-----------------------|-----|---|--------------|
| 137 | HO N.N.               | 332 | С |              |
| 138 | HO CI OH N-11         | 335 | С |              |
| 139 | HO HO CH <sub>3</sub> | 454 | С |              |
| 140 | HO N N                | 338 | С | MH+ =<br>339 |
| 141 | HO OH O               | 310 | В | MH+ =<br>311 |

[0168]

【表 4 - 1 8】

| 142 | HO OH O                     | 378 | С | MH+ =<br>379 |
|-----|-----------------------------|-----|---|--------------|
| 143 | HO OH N CH,                 | 341 | С | MH+ =<br>342 |
| 144 | HO OHEI                     | 355 | С |              |
| 145 | H <sub>3</sub> C OH N N N H | 346 | С | MH+ =<br>347 |
| 146 | HO OH N S CH <sub>3</sub>   | 351 | С | MH+ =<br>352 |
| 147 | F CI O-                     | 333 | С |              |

[0169]

10

20

20

30

40

【表 4 - 1 9】

| 148 | N H CH <sub>3</sub>   | 317 | С |  |
|-----|-----------------------|-----|---|--|
| 149 | HO NH CH <sub>3</sub> | 336 | С |  |
| 150 | CI CH <sub>3</sub>    | 361 | С |  |
| 151 | Z Z Z Z               | 281 | С |  |
| 152 | H <sub>2</sub> N N    | 295 | С |  |
| 153 | HO OH N-H             | 380 |   |  |

[0170]

| 154 | CN O NC O      | 452.9 |   | 10 |
|-----|----------------------------------------------|-------|---|----|
| 155 | HO CI CN | 385   | A |    |
| 156 | HO OH NO                                     | 385   | A | 20 |
| 157 | H                                            | 424   | Α | 30 |

# [0171]

次の表は、実施例  $158 \sim 183$ で製造した本発明のさらなる化合物の構造、およびそれらが製造された合成経路を、以下の「アッセイ」の部分に記載された  $\Lambda TP アーゼアッセイで得られた結果と共にまとめている。以下の「実施例」部分で、さらなる実験および特性決定 40 の詳細が続く場合もある。<math>\Lambda TP アーゼアッセイの結果に関して、試験された化合物は、<math>2$ つの活性範囲、すなわちA=<50  $\mu$  M; B=>50  $\mu$  M0 うちの1つが割り当てられ、これらの割り当てを報告する。

[0172]

【表 5 - 1】

| 実施例 | 構造 | ATPアー<br>ゼ IC50 | мн+     | 用いたスキ<br>ーム |
|-----|----|-----------------|---------|-------------|
| 158 |    | В               | 336     | 14,24       |
| 159 |    | В               | 420     | 14,24       |
| 160 |    | В               | 413     | 14,24       |
| 161 |    | B               | 379,381 | . 13        |
| 162 | H  | В               | 355     | 13          |
| 163 | XX | » В             | 393,395 | 13          |

[0173]

10

【表 5 - 2】

| 164 |          | В | 315     | 13 |    |
|-----|----------|---|---------|----|----|
| 165 |          | В | 361     | 13 | 10 |
| 166 |          | В | 409,411 | 13 | 20 |
| 167 | HO CI OH | A | 361,363 | 25 |    |
| 168 | HO CI TI | А | 374,376 | 25 | 30 |
| 169 | HO CI O  | Α | 388,390 | 25 | 40 |

[0174]

20

30

40

【表 5 - 3】

| 170 | HO N N N | A | 402,404 | 25       |
|-----|----------|---|---------|----------|
| 171 | HO CI O  | A | 450,452 | 25       |
| 172 | HO CI O  | А | 360,362 | 10,11,13 |
| 173 | HO Z ZH  | Α | 329     | 10,11,13 |
| 174 | HO Z Z T | A | 293     | 14       |
| 175 | HO CI    | A | 288     | 14       |

[0175]

【表 5 - 4】

| 176 | HO CI S N   | A | 358     | 14       |
|-----|-------------|---|---------|----------|
| 177 | HO CI N     | A | 289     | 14       |
| 178 | HO HN O OME | В | 355     | 10,11,13 |
| 179 | HO CI O     | A | 394,396 | 10,11,13 |
| 180 | 9           | A | 344     | 10,11,13 |
| 181 | HO OH N-N   | Α | 330     | 10,11,13 |

[0176]

10

20

30

【表 5 - 5】

| 182 | OH N-NH                                  | А | 331 | 10,11,13 |
|-----|------------------------------------------|---|-----|----------|
| 183 | HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N | В | 311 | 10,11,13 |

#### [0177]

#### 化学用語

本明細書で用いられている「カルボ」、「カルビル」、「ヒドロカルボ」および「ヒド 20 カルビル」の語は、炭素および水素原子のみを有する化合物および/または基に関する (しかし、以下の「炭素環式」を参照)。

本明細書で用いられている「ヘテロ」の語は、少なくとも1つのヘテロ原子、例えば、ホウ素、ケイ素、窒素、リン、酸素、硫黄、およびセレニウム(より一般的には窒素、酸素および硫黄)のような多価ヘテロ原子(環のヘテロ原子としても適する)、ならびにフッ素は素、臭素およびヨウ素のような1価のヘテロ原子を有する化合物および/または基に関する。

### [0178]

本明細書で用いられている「飽和の」の語は、いずれの炭素 - 炭素二重結合または炭素 - 炭素三重結合を有さない化合物および/または基に関する。

本明細書で用いられている「不飽和の」の語は、少なくとも1つの炭素-炭素二重結合または炭素-炭素三重結合を有する化合物および/または其に関する。

本明細書で用いられている「脂肪族の」の語は、線状および/または分酸状であるが、 駅がでない化合物および/または基に関する(「非環式」または「開鎖」基としても知ら れる)。

# [0179]

本明細書で用いられている「鼎」の語は、3~10の共有結合原子、より好ましくは3~8 の共有結合原子、さらにより好ましくは5~6の共有結合原子の閉環に関する。環は、非環 式環または芳香環であり得る。本明細書で用いられている「非環式環」の語は、芳香環でない環に関する。

本明細書で用いられている「炭素環式環」の語は、環原子のすべてが炭素原子である環に関する。

本明細書で用いられている「炭素芳香環 (carboaromatic ring)」の語は、環原子のすべてが炭素原子である芳香環に関する。

本明細書で用いられている「ヘテロ環式環」の語は、少なくとも1つの環原子が多価の環へテロ原子、例えば、窒素、リン、ケイ素、産業、または硫黄、より一般的には窒素、酸素または硫黄である環に関する。好ましくは、ヘテロ環式環は、1~4のヘテロ原子を有する。

#### [0180]

本明細書で用いられている「漿式化合物」の語は、少なくとも1つの環を有する化合物

に関する。 本明 細帯 で用いられている「サイクリル」の語は、 環式化合物の環原子から水 素原子を除くことにより得られる I 価の部分に関する。

現式化合物が2以上の類を有する場合、これらは縮合(例えば、ナフタレン中のように)、橋かけ(例えば、ノルボルナン中のように)、スピロ(例えば、スピロ[3.3] ヘプタン中のように)、またはこれらの組み合わせであり得る。1つの類を有する現式化合物は、「単環式(mononuclear)」と呼ぶことができ、2以上の類を有する現式化合物は、「多環式(polycyclic)」または「多環式(polynuclear)」と呼ぶことができる。

#### [0181]

本明細書で用いられている「炭素環式化合物」の語は、炭素環式環のみを有する環式化 10 合物に関する。

本明細書で用いられている「ヘテロ環式化合物」の語は、少なくとも1つのヘテロ環式 環を有する環式化合物に関する。

本明細書で用いられている「芳香族化合物」の語は、少なくともIつの芳香環を有する 顕式化合物に関する。

本明細書で用いられている「炭素芳香族化合物」の語は、炭素芳香環のみを有する環式化合物に関する。

本明細書で用いられている「ヘテロ芳香族化合物」の語は、少なくともIつのヘテロ芳香環を有する環式化合物に関する。

#### [0182]

本明細書で用いられている「単座置換基」の語は、共有結合の連結のI点を有する置換 基に関する。

本明細書で用いられている「1価の単座屋換基」の語は、単結合を介して、共有結合の 連結の1点を有する置換基に関する。このような置換基の例は、ハロゲン、ヒドロキシお よびアルキルを含む。

本明細書で用いられている「多価単座置換基」の語は、共有結合の連結の1点を有する が、二重結合または三重結合を介するものに関する。このような置換基の例は、オキソ、 イミノ、アルキリデン、およびアルキリジンを含む。

本明細奪で用いられている「二座置換基」の語は、共有結合の連結の2点を有し、かつ2 つの他の部分との間の結合基として作用する置換基に関する。このような置換基の例は、 3 アルキレンおよびアリーレンを含む。

[0183]

#### 置換基

本明細書で用いられている「任意に置換された」の句は、非置換であってもよいか、または置換されていてもよい親の基 (parent group)に関する。

特に記載しない限りは、本明細書で用いられている「置換された」の語は、1つ以上の置換基を持つ親の基に関する。「置換基」の語は、本明細書において、一般的な意味で用いられ、親の基に共有的に結合するか、付加されるか(appended to)、または適切ならば総合される化学的な部分に言及する。広い種類の置換基が周知であり、これらの形成、および種々の親の基への導入の方法が周知である。

#### [0184]

置換基を、以下により詳細に記載する。

アルキル:本明細書で用いられている「アルキル」の語は、1~20の炭素原子を有する(特に明記しない限りは)炭化水素化合物の炭素原子から水素原子を除くことにより得られる1価の部分に関し、これは脂肪族または脂環式であることができ、かつ飽和、部分的に不飽和、または完全に不飽和であることができる。よって、「アルキル」の語は、以下に論じるアルケニル、アルキニル、シクロアルキルなどの重集団を含む。

この関係において、接頭幹(例えば、C, - , 、C, - , 、C, - , 、C, - , など)は、検索原子の数、または炭素原子の数の範囲を表す。例えば本明細書で用いられている「C, - , アルキル」の語は、1~4の炭素原子を有するアルキル基に関する。アルキル基の基の例

50

40

は、C<sub>1</sub>、,アルキル(「低級アルキル」)、C<sub>1</sub>、,アルキル、およびC<sub>1</sub>、,,アルキルを含む。 【0 1 8 5】

(非置換の)飽和アルキル基の例は、限定されないが、メチル(C,)、エチル(C,)、プロピル(C,)、ブチル(C,)、ペンチル(C,)、ヘキシル(C,)、ヘブチル(C,)、オクチル(C,)、ノニル(C,)、デシル(C,,)、n-ウンデシル(C,)、ドデシル(C,)、トリデシル(C,,)、トラデシル(C,)、ペンタデシル(C,)、およびエイコデシル(C,)、を含む。

(非 置換の) 飽和 線状 アルキル甚の例は、限定されないが、メチル (C,)、エチル (C,)、n-ロピル (C,)、n-ブチル (C,)、n-ベンチル (アミル) (C,)、n-ヘキシル (C,)、およびn-ヘ ブチル (C,)を含む。

(非 置換の)飽和分岐状アルキル甚の例は、限定されないが、イソ-ブロビル(C,)、イソ- 10 ブチル(C,)、sec-ブチル(C,)、tert-ブチル(C,)、イソ-ベンチル(C,)、およびネオ-ベン テル(C,)を含む・

#### [0186]

シクロアルキル:本明細書で用いられている「シクロアルキル」の語は、サイクリル基でもあるアルキル基に関する;つまり、環式炭化水素(炭素環式)化合物の脂環式環原子から水素原子を除去することにより得られる1価の部分であり、この部分は、3~20の環原子(特に明記しない限りは)を有する。好ましくは、各環は3~7の環原子を有する。

(非個換の)飽和シクロアルキル基の例は、限定されないが、シクロプロパン( $C_1$ )、シクロプタン( $C_1$ )、シクロスタン( $C_1$ )、シクロヘキサン( $C_1$ )、シクロヘブタン( $C_1$ )、ノルポルナン( $C_1$ )、ノルピナン( $C_1$ )、ノルカラン( $C_1$ )、アダマンタン( $C_1$ )、およびデカリン(デ 20カヒドロナフタレン)( $C_1$ ,)から誘導されるものを含む。

#### [0187]

本明細書で「アルキル-シクロアルキル」 基ともいう(置換の)飽和シクロアルキル基の例は、限定されないが、メチルシクロプロピル、ジメチルシクロプロピル、メチルシクロブチル、ジメチルシクロペンチル、ジメチルシクロペンチル、メチルシクロペキシルおよびジメチルシクロヘキシル、メンタン、ツジャン、カラン、ピナン、ポルナン、ノルカランおよびカンフェンを含む。

本明細昏で「アルキル - シクロアルケニル」基ともいう(置換の)不飽和の環式アルケニ ル基の例は、限定されないが、メチルシクロブロペニル、ジメチルシクロベンチル、メチ ルシクロブテニル、ジメチルシクロブテニル、メチルシクロベンテニル、ジメチルシクロ ペンテニル、メチルシクロへキセニル、およびジメチルシクロヘキセニルを含む。

### [0188]

親のシクロアルキル基に総合した1つ以上の環を有する(置検の)シクロアルキル基の例は、限定されないが、インデン(C<sub>1</sub>)、インダン(例えば、2,3-ジヒドロ-1B-インデン) (C<sub>1</sub>)、テトラリン(1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン(C<sub>1</sub>-1)、アセナフテン(C<sub>1</sub>-1)、フルオレン(C<sub>1</sub>-1)、フェブレン(C<sub>1</sub>-1)、アセフェナントレン(C<sub>1</sub>-1)、アセアントレン(C<sub>1</sub>-1)から誘導されるものを含む。例えば2B-インデン-2-イルは、置換基(フェニル)が総合された $C_1$ シクロアルキル基である。

#### [0189]

アルケニル: 本明細審で用いられている「アルケニル」の語は、1以上の炭素-炭素二重 40 結合を有するアルキル基に関する。アルケニル基の基の例は、 $C_1$  、アルケニル、 $C_2$  、、アルケニル、 $C_3$  、、アルケニル、 $C_4$  、、アルケニル、 $C_5$  、、アルケニル、 $C_5$  、、アルケニルを含む。

(非価格の)不飽和アルケニル甚の例は、限定されないが、エテニル(ピニル、-CH=CH,) . 1-プロベニル(-CH=CH-CH,). 2-プロベニル(アリル、-CH-CH=CH,)、イソプロベニル(-C( CH,)=CH,)、プテニル(C,)、ベンチニル(C,)、およびへキセニル(C,)を含む。

本明細書中で「シクロアルケニル」基ともいう(非健検の)不飽和環式アルケニル基の例は、限定されないが、シクロプロペニル(C,)、シクロプテニル(C,)、シクロペンテニル(C)、とおびシクロヘキセニル(C,)を含む。

### [0190]

アルキニル:本明細書で用いられている「アルキニル」の語は、1以上の炭素-炭素三重 50

結合を有するアルキル基に関する。アルキニル基の基の例は、C,、、アルキニル、C,、、ア ルキニル、C.、、アルキニルを含む。

(非 画 換 の) 不 飽 和 ア ル キ ニ ル 基 の 例 は 、 限 定 さ れ な い が 、 エ チ ニ ル (e t hynyl) (エ チ ニ ル (ethinvl)、 -C = CH) および2-プロピニル (プロパルギル、 -CH, -C = CH) を含む。

アルキリデン:本明細書で用いられる「アルキリデン」の語は、1~20の炭素原子(特に 明 記 し な い 限 り は ) を 有 す る 炭 化 水 素 化 合 物 の 炭 素 原 子 か ら 2 つ の 水 素 原 子 を 除 く こ と に よ り得られる二価の単座部分に関し、それは脂肪族もしくは脂環式、またはそれらの組み合 わせであることができ、そして飽和、部分的に不飽和、または完全に不飽和であることが できる。アルキリデン基の基の例は、C<sub>1~</sub>アルキリデン、C<sub>1~1</sub>アルキリデン、C<sub>1~10</sub>ア 10 ルキリデンを含む。

アルキリデン基の例は、限定されないが、メチリデン(=CH:)、エチリデン(=CH-CH.)、 ビニリデン(=C=CH,)、およびイソプロピリデン(=C(CH,),)を含む。 置換のアルキリデンの 例は、ペンジリデン(=CH-Ph)である。

### [0192]

アルキリジン: 本明細書で用いられている「アルキリジン」の語は、1~20の炭素原子( 特に明記しない限りは)を有する炭化水素化合物の炭素原子から3つの水素原子を除くこと により得られる三価の単座部分に関し、それは脂肪族もしくは脂環式、またはそれらの組 み合わせであることができ、そして飽和、部分的に不飽和、または完全に不飽和であるこ とができる。アルキリジン基の基の例は、C<sub>1~1</sub>アルキリジン、C<sub>1~1</sub>アルキリジン、C<sub>1~</sub>20 1.0アルキリジンを含む。

アルキリジン基の例は、限定されないが、メチリジン(= CH) およびエチリジン(= C-CH, )を含む。

# [0193]

カルポサイクリル:本明細書で用いられている「カルポサイクリル」の語は、炭素環式 化 合 物 の 環 原 子 か ら 水 素 原 子 を 除 く こ と に よ り 得 ら れ る 1 価 の 部 分 に 関 し 、 こ の 部 分 は 3 ~ 20の環原子(特に明記しない限りは)を有することができる。好ましくは、各環は3~7の環 原子を有する。

この関係において、接頭辞(例えば、C, - , e、C, - , 、C, - , など)は、環原子の数、また は環原子の数の範囲を表す。例えば本明細書で用いられている「C.~。カルポサイクリル 」の語は、5~6の環原子を有するカルポサイクリル基に関する。カルポサイクリル基の基 の例は、C·、、カルボサイクリル、C·、、カルボサイクリル、C·、、カルボサイクリル、 C. . . カルボサイクリル、およびC. . . ,カルボサイクリルを含む。

カルポサイクリル基の例は、限定されないが、上記でシクロアルキル基として記載され たもの:以下でカルポアリール基として記載されるものを含む。

ヘテロサイクリル:本明細書で用いられている「ヘテロサイクリル」の語は、ヘテロ環 式化合物の環原子から水素原子を除くことにより得られる1価の部分に関し、この部分は 、その1~10が環へテロ原子である3~20の環原子(特に明記しない限りは)を有する。好ま しくは、各環は、その1~4が環へテロ原子である3~7の環原子を有する。

この関係において、接頭辞(例えば、C, ~ , 。、C, ~ , 、 C, ~ , など)は、炭素原子またはへ テロ原子のどちらかの環原子の数、または環原子の数の節囲を表す。例えば本明細書で用 いられている「C,~,ヘテロサイクリル」の語は、5または6の環原子を有するヘテロサイ クリル 基 に 関 する。 ヘテロサイクリル 基 の 基 の 例 は、 Cı、 , , ヘテ ロサイクリル、 Cı、 , へ テロサイクリル、C.、,ヘテロサイクリル、およびC.、,ヘテロサイクリルを含む。

#### [0195]

(非芳香族の)単環式ヘテロサイクリル基は、限定されないが: N<sub>1</sub>: アジリジン(C<sub>1</sub>)、アゼチジン(C<sub>1</sub>)、ピロリジン(テトラヒドロピロール) (C<sub>1</sub>)、ピロ リン (例えば、3-ピロリン、2.5-ジヒドロピロール) (C<sub>1</sub>)、2H-ピロールまたは3H-ピロー ル (イソピロール、イソアゾール) (C,)、ピペリジン(C,)、ジヒドロピリジン(C,)、テト 50 ラヒドロピリジン(C,)、アゼピン(C,):

 $0_1$ : x + z + y = y + y = 0 ( $c_1$ ), x + z + y = y + y = 0 (y + z + y = 0) (y + z + y = 0), y + z + y = 0 (y + z + y = 0), y + z + y = 0 (y + z + y = 0), y + z + y = 0 (y + z + y = 0), y + z + y = 0 (y + z + y = 0), y + z + y = 0

[0196]

 $S_1$ :  $\mathcal{F} + \mathcal{F} = \mathcal{F} + \mathcal{F} = \mathcal{F} + \mathcal{F} +$ 

0:: ジオキソラン(C:)、ジオキサン(C:)、およびジオキセパン(C:):

0.: トリオキサン(C.):

[0197]

N<sub>1</sub>: イミダゾリジン(C<sub>1</sub>)、ピラゾリジン(ジアゾリジン)(C<sub>1</sub>)、イミダソリン(C<sub>1</sub>)、ピラ

ゾリン(ジヒドロピラソール) (C.)、ピペラジン(C.);

N, O, : テトラヒドロオキサゾール(c,)、ジヒドロオキサゾール(c,)、テトラヒドロイソキ サゾール(c,)、ジヒドロイソキサゾール(c,)、モルホリン(c,)、テトラヒドロオキサジン (c,)、ジヒドロオキサジン(c,)、オキサジン(c,);

[0198]

N, S, : チアゾリン(C,)、チアゾリジン(C,)、チオモルホリン(C,):

N, O, : オキサジアジン(C,):

0, S,: オキサチオール(C,)およびオキサチアン(チオキサン)(C,); ならびに

N, O, S, : オキサチアジン(C,)

から誘導されるものを含む。

[0199]

置換の(非芳香族の)単東式ヘテロサイクリル基の例は、東式の形態の糖類、例えば、ア ラピノフラノース、リキソフラノース、リポフラノース、およびキシロフラノースのよう なフラノース類(C<sub>1</sub>)、ならびにアロピラノース、アルトロピラノース、グルコピラノース 、マンノピラノース、グロピラノース、イドピラノース、ガラクトピラノース、およびタ ロピラノースのようなピラノース類(C<sub>1</sub>)を会む。

ヘテロアリール基でもあるヘテロサイクリル基の例は、以下のアリール基で記載する。 【0.2.0.0】

プリール:本明細書中で用いられている「アリール」の語は、芳香族化合物の芳香類原子 30から水素原子を除くことにより得られる1価の部分に関し、その部分は、3~20の類原子(

特に明記しない限りは)を有する。好ましくは、各環は5~7の環原子を有する。 この関係において、接頭辞(例えば、Ci、・i、Ci、・iなど)は、炭素原子またはヘ テロ原子のどちらかの環原子の数、または環原子の数の範囲を表す。例えば本明細書で用 いられている「Ci、,アリール」の話は5または6の環原子を有するアリール基に関する。

アリール甚の基の例は、C<sub>1-1</sub>・アリール、C<sub>1-1</sub>・アリール、C<sub>1-1</sub>・アリール、C<sub>1-1</sub>・アリール、BよびC<sub>1-1</sub>アリールを含む。

[0201]

環原子は、「カルポアリール基」(例えば、C<sub>1・1</sub>カルポアリール)中のように、全て炭素原子であることができる。

カルボアリール基の例は、限定されないが、ペンゼン(すなわちフェニル)  $(C_i)$ 、ナフタレン $(C_{i+1})$ 、アントラセン $(C_{i+1})$ 、フェナントレン $(C_{i+1})$ 、ビレン $(C_{i+1})$ 、およびナフタセン $(C_{i+1})$ から終課されるものを含む。

その少なくとも1つが芳香環である縮合環を含むアリール基の例は、限定されないが、インデン(C<sub>1</sub>)、イソインデン(C<sub>1</sub>)、およびフルオレン(C<sub>1</sub>)から誘導される基を含む。

[0202]

代わりに、環原子は、「ヘテロアリール基」 (例えば、C。~1。ヘテロアリール)中のように、I以上のヘテロ原子を含むことができる。

単環式ヘテロアリール基の例は、限定されないが:

0,: フラン(オキソール)(C,);

S,: チオフェン(チオール) (C,):

 $N_1 O_1 : T + T \cdot V - V \cdot (C_1), T \cdot V + T \cdot V - V \cdot (C_2), T \cdot V + T \cdot V - V \cdot (C_2)$ 

N, O, : オキサトリアゾール(C,):

N. S.: チアソール (C.)、イソチアゾール (C.):

[0203]

N: : イミダゾール(1.3-ジアゾール) (C:)、ピラゾール(1.2-ジアゾール) (C:)、ピリダジ ン (1, 2-ジアジン) (C,)、ピリミジン (1,3-ジアジン) (C,) (例えば、シトシン、チミン、 ウラシル)、ピラジン(1.4-ジアジン) (C.):

No: トリアゾール(Co). トリアジン(Co): ならびに

N,: テトラゾール(C,)

から誘導されるものを含む。

[0204]

縮合環を含むヘテロ環式基(これらのうちいくつかはヘテロアリール基でもある)は、限 定されないが:

ペンゾフラン (0,1)、イソペンゾフラン (0,1)、インドール (N,1)、イソインドール (N,1)、イ ンドリジン(N<sub>1</sub>)、インドリン(N<sub>1</sub>)、イソインドリン(N<sub>1</sub>)、プリン(N<sub>1</sub>) (例えば、アデニン 、グアニン)、ベンズイミダゾール(N,)、インダゾール(N,)、ベンズオキサゾール(N, 0,) ベンズイソキサゾール(N,O,)、ベンゾジオキソール(O,)、ベンゾフラザン(N,O,)、ベン 20 ゾトリアゾール (N,)、ベンソチオフラン(S,)、ベンソチアゾール(N,S,)、ベンソチアジア ゾール (N,S)から誘導されるC,ヘテロ環式基(2つの縮合環をもつ);

[0205]

クロメン  $(0_1)$ 、イソクロメン  $(0_1)$ 、クロマン  $(0_1)$ 、イソクロマン  $(0_1)$ 、ベンゾジオキサ ン(O,)、キノリン(N,)、イソキノリン(N,)、キノリジン(N,)、ベンズオキサジン(N,O,)、 ベンゾジアジン (N,)、ピリドピリジン(N,)、キノキサリン(N,)、キナゾリン(N,)、シノリ ン (N, )、フタラジン (N, )、ナフチリジン (N, )、プテリジン (N, )から誘導される C, 。ヘテロ 環式基(2つの縮合環をもつ):

カルパゾール  $(N_1)$ 、ジベンゾフラン (0,1)、ジベンゾチオフェン  $(S_1)$ 、カルボリン  $(N_1)$ 、 ペリミジン(N<sub>1</sub>)、ピリドインドール(N<sub>1</sub>)から誘導されるC<sub>1</sub>、ヘテロ環式基(3つの縮合環を もつ);および

アクリジン $(N_1)$ 、キサンテン $(0_1)$ 、チオキサンテン $(S_1)$ 、オキサントレン $(0_1)$ 、フェノ キサチイン(0, S,)、フェナジン(N,)、フェノキサジン(N,0,)、フェノチアジン(N,S,)、チ アントレン(S<sub>e</sub>)、フェナントリジン(N<sub>e</sub>)、フェナントロリン(N<sub>e</sub>)、フェナジン(N<sub>e</sub>)から誘 導されるC., ヘテロ環式基(3つの縮合環をもつ) を含む。

[0206]

- NH-基の形態で窒素環原子を有するヘテロ環式基(ヘテロアリール基を含む)は、N置換 されることができ、つまり、-NR-のようである。例えばピロールはN-メチル置換されて、 N-メチルピロールを得ることができる。N-置換基の例は、限定されないが、C,、,アルキ ル、C,、,, ヘテロサイクリル、C,、,, アリール、およびアシル基を含む。

- N = 基 の 形 態 で 窒 素 環 原 子 を 有 す る ヘ テ ロ 環 式 基 (ヘ テ ロ ア リ ー ル 基 を 含 む ) は 、 N - オ キ サイドの形態に置換されることができ、つまり、-N(→0)= (-N'(→0<sup>-</sup>)=とも表す)のよう である。例えばキノリンは置換されてキノリンN-オキサイドを得ることができる; ピリ ジンはピリジンN-オキサイドを得る:ベンゾフラザンはベンゾフラザンN-オキサイド(ベ ンソフロキサンとしても知られる)を得る。

[0207]

環式基は、さらに、環炭素原子上に1以上のオキソ(=0)基を有することができる。その ような基の単環式の例は、限定されないが、

C:: シクロペンタノン、シクロペンテノン、シクロペンタジエノン:

```
C_i: シクロへキサノン、シクロへキセノン、シクロへキサジエノン; 0_i: シクロへに0_i: 0_i: フラノン(c_i)、 ピロン(c_i)、 ピペリジノン(c_i)、 ピペリジノン(c_i)、 ピペリジノン(c_i)、 パ、ピロリドン(Uロリジノン(C_i)、 ピペリジノン(C_i): U0,: U1,: U1,: U1,: U2,: U3,: U3,: U3,: U4,: U4,: U5,: U5,: U7,: U7,: U7,: U8,: U8,: U9,: U9,:
```

C, .: アントロン、フェナントロン; N, : オキシンドール(C,);

0; : ペンゾピロン(例えば、クマリン、イソクマリン、クロモン) (C,。);

N<sub>1</sub>: キナソリンジオン(C<sub>1</sub>,); N<sub>4</sub>: プリノン(C<sub>1</sub>) (例えば、グアニン)

から誘導されるものを含む。

[0209]

エチレンカーボネート (C,)、および1,2-プロピレンカーボネート (C,)のような環式カーボネート (環の中に-0-C(=0)-0-):

スクシンイミド (C<sub>4</sub>)、マレイミド (C<sub>4</sub>)、フタルイミド、およびグルタルイミド (C<sub>4</sub>)を含む 、原 r されないイミド (理の中に-C (=0)-NR-C (=0)-):

β - プロピオラクトン、γ - プチロラクトン、δ - パレロラクトン(2- ピペリドン)、および ε - カプロラクトンを含む、限定されないラクトン(類式エステル、頭の中に-0- C(=0)-); β - プロピオラクタム (C<sub>1</sub>)、γ - プチロラクタム (2- ピロリドン) (C<sub>1</sub>)、δ - パレロラクタム (C<sub>1</sub>)、δ - パレロラクタム (C<sub>1</sub>)、δ - パンロラクタム (C<sub>1</sub>)を含む、限定されないラクタム(環式アミド、類の

2-オキサゾリドン (C。)のような環式カルバメート (環の中に-0-C(=0)-NR-):

2-イミダゾリドン(C<sub>1</sub>)およびピリミジン-2,4-ジオン(例えば、チミン、ウラシル) (C<sub>1</sub>)のような環式ウレア (嬰の中に-NR-C(=0)-NR-)

から誘導されるものを含む。

[0210]

中に-NR-C(=0)-):

単幾、または他の置換基の部分の上記の基(例えば、アルキル、アルキリデン、アルキリジン、ヘテロサイクリル、アリール)のそれら自身は、それら自身および以下に記載の さらなる置換基から選択されるI以上の基で任意に置換されていてもよい。

水素:~H。特定の位置の置換基が水素である場合、化合物がその位置において「非置換」というのが都合がよいことが記載される。

ハロゲン:-F、-CI、-Br、および-I。

ヒドロキシ: -OH。

[0211]

50

り、好ましくはC,、,アルキル基である)。

[02121

[0213]

アセタール: -CH(OR')(OR') (ここで、R'およびR'は独立して、アセタール置換基、例えば、 $C_1$ 、,アルキル基、 $C_1$ 、,  $\alpha$  トロサイクリル基、または $C_1$ 、, , アリール基、好ましくは $C_1$ 、, , アルキル基であるか、または「環式」アセタール基の場合は、R'およびR'は、それらが結合している2つの酸素原子、およびそれらが結合している炎素原子とともに4~8の環原子を有するヘテロ類式環を形成している)。アセタール基の例は、限定されないが、-CH(OMe),、-CH(OMe),、-CH(OMe),、-CH(OMe),、-CH(OMe),

[0214]

へミアセタール:  $-CH(OH)(OR^1)$  (ここで、 $R^1$ はヘミアセタール置換基、例えば、 $C_{1-}$ , アルキル基、 $C_{1-}$ 1, ペテロサイクリル基、または $C_{1-}$ 1, アリール基、好ましくは $C_{1-}$ 1, アルキル基である)。ヘミアセタール甚の例は、限定されないが、-CH(OH)(OMe)および-CH(OH)(OMe)および-CH(OH)(OMe)および-CH(OH)(OMe)

[0215]

ケタール: -CR(OR')(OR') (OR') (ここで、R'およびR'は、アセタールについて定義したとお 2(りであり、Rは水素以外のケタール置換基、例えば、C. , アルキル基、C. , , ヘテロサイクリル基、またはC. , , アリール基、好ましくはC. , アルキル基である)。ケタール基の例は、限定されないが、-C(Me)(OMe),、-C(Me)(0E1),、-C(Me)(OMe)(OE1),、-C(E1)(OMe),、-C(E1)(OMe), よよび-C(E1)(OMe)(OE1)を含む。

[0216]

ヘミケタール:  $-CR(OH)(OR^1)$  (ここで、 $R^1$ はヘミアセタールについて定義したとおりであり、Rは水素以外のヘミケタール 置換基、例えば、 $C_1$ 、 $_1$ アルキル基、 $C_1$ 、 $_1$ 、 $_1$  ヘテロサイクリル基、または $C_1$ 、 $_1$  アリール基、好ましくは $C_1$ 、 $_1$  アルキル基である)。ヘミアセタール基の例は、限定されないが、-C(Me)(OH)(OMe)、-C(E1)(OH)(OMe)、-C(Me)(OH)(OE1)、および-C(E1)(OH)(OE1)を含む。

[0217]

オキソ(ケト、-オン): =0。

チオン(チオケトン): =S.

ホルミル(カルバルテヒド、カルボキサルデヒド):-C(=0)H。

[0218]

アシル (ケト): -C(=0)R (ここで、Rはアシル価換基、例えば、 $C_{1-}$ , 7 ルキルボ ( $C_{1-}$ , 7 ルキルアシルまたは  $C_{1-}$ , 7 ルカノイルともいう)、 $C_{1-}$ , 1 ペテロサイクリル基 ( $C_{1-}$ , 1 ペテロサイクリルアシルともいう)、または  $C_{1-}$ , 1 ペテロサイクリルアシルともいう)、または  $C_{1-}$ , 1 アリール基 ( $C_{1-}$ , 1 アリアシルともいう)、 好ましくは  $C_{1-}$ , 1 アルキル基である)。 アシル基の例は、限定されないが、-C(=0) E ( $C_{1-}$ )、-C(=0) C ( $C_{1-}$ )、-C(=0) C ( $C_{1-}$ )、-C(=0) C ( $C_{1-}$ ) と合む。

[0219]

カルポキシ(カルポン酸):-C(=0)0H。

チオカルボキシ(チオカルボン酸):-C(=S)SH。

チオロカルポキシ(チオロカルポン酸):-C(=0)SH。

チオノカルボキシ(チオノカルポン酸):-C(=S)OH。

イミド酸:-C(=NH)OH。

ヒドロキサム酸: -C(=NOH)OH.

#### [02201

#### [0221]

# [02221

オキシカルポイルオキシ: -0C(=0)0R (ここで、Rはエステル酸換基、例えば、 $C_1$ 、, アルキル甚、 $C_1$ 、, \*へテロサイクリル基、または $C_1$ 、, \*、\*リール基、好ましくは $C_1$ 、, \*アルキル甚である)。 エステル基の例は、限定されないが、-0C(=0)0CH,  $C_1$ (=0)0CH,  $C_2$ (=0)0CH,  $C_3$ (=0)0CH,  $C_4$ (=0)0CH,  $C_5$ 

#### [0223]

アミド (カルバモイル、カルバミル、アミノカルボニル、カルボキサミド): -c(=0) NR'R' R' (ここで、R'およびR'は独立して、アミノ基について定義したようなアミノ置換基であっる)。アミド基の例は、制限されないが、-c(=0) NHCH,、-c(=0) NHCH, -c(=0) N(CH,),、-c(=0) NHCH, -c(=0) N(CH,),、-c(=0) NHCH, -c(=0) N(CH,),、-c(=0) N(CH,),、-c(=0) N(CH,),、-c(=0) N(CH,),、-c(=0) N(CH,),、-c(=0) N(CH,),、-c(=0) N(CH,),、-c(=0) N(CH,), -c(=0) N(CH,

# [0224]

およびフタルイミジル中のような環状構造を形成することができる:

#### [0225]

[(28]

スクシンイミジル

マレイミジル

フタルイミジル

40

### [0226]

アミノカルポニルオキシ: -0C(=0)NR'R' (ここで、R'およびR'は独立レて、アミノ基について定義したようなアミノ 置換基である)。 アミノカルポニルオキシ基の例は、制限されないが、 $-0C(=0)NH_1$ 、 $-0C(=0)NH_0$ 、および $-0C(=0)NH_0$ 、および $-0C(=0)NH_0$ 、

# [0227]

チオアミド(チオカルバミル):-C(=S)NR'R'(ここで、R'およびR'は独立して、アミノ

20

30

40

基について定義したようなアミノ置換基である)。アミド基の例は、制限されないが、-C(=S)NH,、-C(=S)NHCH,、-C(=S)N(CH,),、および-C(=S)NHCH, CH, を含む。

# [0228]

ウレイド: -N(R')CONR'R' (ここで、R'およびR'は独立して、アミノ基について定義したようなアミノ 置換基であり、そしてR'はウレイド 置換基、例えば、水薬、C,、,アルキル基、C,、,ェ、フロサイクリル基、またはC,、,アリール基、好ましくは水薬またはC,、,アルキル基である)。ウレイド基の例は、制限されないが、-NHCONH,、-NHCONHe、-NHCONHE

#### [0229]

グアニジノ:-NH-C(=NH)NH:。

テトラゾリル:4つの窒素原子および1つの炭素原子を有する5員芳香環:

[0230]

【化29】

## [0231]

T 2 3 1 J : - NR'R' (ここで、R'およびR'は独立して、アミノ置換基、例えば、水業、C, - , アルキル基 (C, - , アルキルス (C, - , アルキル基 (C, - , - アルキルズ (C, - , - アルキルス (C, - , - アルキルズ (C, - , - アルギルズ (C, - , - アルギルズ (C, - , - ) アミノ基の場合、R'およびR'は、それらが結合している窒素原子と共に、4~8の類原子を有するヘテロ環式環を形成している)。アミノ基は、一級 (- NR'R'R') であり得る。アミノ基の何は、NB (CH, )、- NB (CH, )、- NB (CH, CH, )、- NB (CH, CH, - NB (CH, - NT) (CH, - NT) (CT, - T) (CT,

イミノ:=NR (ここで、Rはイミノ置換基、例えば水来、C, -、, アルキル基、C, -、, \* ヘテ ロサイクリル基、またはCc、-、\*アリール基、好ましくはHまたはC, -、, アルキル基である) - イミノ基の例は、制限されないが、 - NH. - NMc、および=NE1である。

#### [0233]

アミジン (アミジノ): -C (= NR) NR, (ここで、各Rはアミジン置換甚、例えば、水来、C、、,アルキル基、C、、,\* ヘテロサイクリル基、またはC、、,\* アリール基、好ましくはHまたはC、、, アルキル基である)。 アミジン基の例は、制限されないが、-C (= NH) NH, 、-C (= NH) NH, 、-C (= NH) NH, -C (= NH) NH, -

- 二 トロ: -NO. a
- ニトロソ: -NO。
- アジド: -N1.
- シアノ (ニトリル、カルポニトリル): -CN。
- イソシアノ:-NC。
- シアナト:-OCN。
- イソシアナト: -NCO.
- 7 7 2 7 7 F . -HCO.
- チオシアノ(チオシアナト): -SCN。
- イソチオシアノ(イソチオシアナト):-NCS。

# [0234]

スルフヒドリル(チオール、メルカプト):-SH。

チオエーテル (スルフィド): -SR (ここで、Rはチオエーテル 置換基、例えば、C<sub>1</sub>~, !

アルキル甚(C<sub>1</sub>、,アルキルチオ甚ともいう)、C<sub>1</sub>、,1・ヘテロサイクリル甚、またはC<sub>1</sub>、,アリール基、好ましくはC<sub>1</sub>、,アルキル基である)。C<sub>1</sub>、,アルキルチオ基の例は、制限されないが、-SCH,およC-SCH,CH,Se含む。

[0235]

ジスルフィド: -SS-R (ここで、Rはジスルフィド 置換基、例えば、 $C_1$ 、, 7ルキル基、 $C_2$  に、A テロサイクリル基、または $C_3$  に、 $C_4$  アリール基、好ましくは $C_4$  、,  $C_4$  アルキル  $C_5$  ともいう) である)。 $C_4$  、,  $C_4$  アルキル ジスルフィド 基の例は、制限されないが、-SSCH, および-SSCH, CH, CH を含む。

[0236]

スルフィン (スルフィニル、スルホキシド): -S(=0)R (ここで、Rはスルフィン 置換基、例えば、 $C_1 \sim 1$ アルキル基、 $C_1 \sim 1$ 9 へテロサイクリル基、または $C_1 \sim 1$ 9 リール基、好ましくは $C_1 \sim 1$ 7 アルキル基である)。スルフィン基の例は、制限されないが、-S(=0) CH, および-S(=0) CH,  $C_1 \sim 1$ 9 での $C_1 \sim 1$ 9 での

[0237]

[0238]

スルフィン酸(スルフィノ):-S(=0)OH、-SO, H。

スルホン酸(スルホ):-S(=0),OH、-SO,H。

[0239]

スルホナート(スルホン酸エステル): -S(=0), 0R (ここで、Rはスルホナート置換基、例えば $C_1$ 、,アルキル基、 $C_1$ 、,\*ヘテロサイクリル基、または $C_1$ 、,アルキル基である)。スルホナート甚の例は、限定されないが、-S(=0), 0CH, (メトキシスルホニル;メチル スルホナート)および-S(=0), 0CH, (エトキシスルホニル;エチルスルホナート)を含む。

[0240]

スルフィニルオキシ: -OS(=0)R (ここで、Rはスルフィニルオキシ個換基、例えば、 $C_1$  40、, アルキル基、 $C_1$  4、, ヘテロサイクリル基、または  $C_1$  5、, アリール基、好ましくは  $C_1$  7、, アルキル基である)。スルフィニルオキシ基の例は、特に限定されないが、-OS(=0) CH、 および-OS(=0) CH、 CH、 を含む。

[0241]

スルホニルオキシ: -0S(=0), R(ここで、Rはスルホニルオキシ酸換基、例えば、 $C_1$ 、, アルキル基、 $C_1$  、, n 、 n テロサイクリル基、または $C_1$  、, n アリール基、好ましくは $C_1$  、, アルキル基である)。 スルホニルオキシ基の例は、限定されないが、-0S(=0), CH, CH 、(メシラート)を含む。

[0242]

サルフェート:-OS(=0),OR;ここで、Rはサルフェート置換基、例えば、C<sub>1~</sub>,アルキル 50

甚、C, - , , ヘテロサイクリル甚、またはC, - , , アリール甚、好ましくはC, - , アルキル基である。サルフェート基の例は、限定されないが、-0S(=0), 0CH, および-SO(=0), 0CH, CH, を含む。

[0243]

スルファミル (スルファモイル; スルフィン酸アミド; スルフィンアミド): -S(=0) N R. R '(ここで、R' および R' は独立して、アミノ基について定義したようなアミノ 個換基であ る)。 スルファミル基の例は、限定されないが、-S(=0) N H,、-S(=0) N H (CH,)、-S(=0) N (CH, ), -S(=0) N H (CH, CH,)、-S(=0) N (CH, CH,)、および-S(=0) N H P h を含む。

[0244]

スルホンアミド(スルフィンアモイル: スルホン酸アミド: スルホンアミド): -S(=0): N  $_{10}$  R'R' (ここで、R'およびR'は独立して、アミノ基について定義したようなアミノ酸換基である)。スルホンアミド基の例は、限定されないが、-S(=0): NH(CH, -S(=0): NH(CH, -S(=0): NH(CH, -S(=0): NH(CH, -S(=0): NHCH, -S(=0)

スルファミノ:  $-NR^+S(=0)$ , 0H (ここで、 $R^+$ はアミノ基について定義したようなアミノ置換基である)。スルファミノ基の例は、限定されないが、-NHS(=0), 0Hおよび-N(CH,)S(=0), 0Hを含む。

[0246]

スルフィンアミノ: -NR'S(=0)R (ここで、R'は、アミノ基について定義したようなアミノ置換基であり、Rはスルフィンアミノ置換基、例えば、 $C_1$  、r アルキル基、 $C_1$  、r アリイクリル基、または $C_1$  、r アリール基、好ましくは $C_1$  、r アルキル基である)。スルフィンアミノ基の例は、限定されないが、-NHS(-0)CH<sub>1</sub> および<math>-N(CH<sub>1</sub>)S(=0)C<sub>1</sub>H<sub>1</sub> らむ

[0248]

多くの場合において、電換基自身が置換されることができる。例えば $C_{1-}$ ,アルキル基は、例えば、ヒドロキシ(例えば $C_{1-}$ ) とドロキシアルキル基)、 $C_{1-}$ ,アルコキシ(例えば $C_{30}$ )、 $C_{1-}$ ,アルコキシ(例えば $C_{1-}$ )、アシノアルキル基)、アミノ(例えば $C_{1-}$ ,アシノアルキル基)、ハロゲン(例えば $C_{1-}$ ,アリーナル基)、カルボキシ 例えば $C_{1-}$ ,カルボキシアルキル基)、および $C_{1-}$ ,アリール(例えば $C_{1-}$ ,アリール(例えば $C_{1-}$ ,アリール- $C_{1-}$ ,アルキル基)で置換されることができる。

[0249]

同様に、 $C_1$ 、,,,アリール基は、例えばヒドロキシ(例えば $C_1$ 、,,ヒドロキシアリール基)、ハロゲン(例えば $C_1$ 、,, ハロアリール基)、アミノ(例えばアニリン中のような、例えば $C_1$ 、,アメノアリール基)、 $C_1$ 、,アルキル(例えばトルエン中のような、例えば $C_1$ 、,アルキル- $C_1$ 、,アリール基)、および $C_1$ 、,アルコキシ(例えばアニソール中のような、例えば $C_1$ 、,アルコキシ- $C_1$ 、,アリール基)で置換されることができる。

[0250]

このような置換された置換基の、これらのおよびその他の具体的な例を、以下に示す。

 $C_{1,-}$ 、ハロアルキル基:本明細帯で用いられている「 $C_{1,-}$ 、ハロアルキル基」の語は、少なくとも1つ (例えば1、2、3) の水素原子がハロゲン原子 (例えば5、Cl、Br、l) で置き換えられた $C_{1,-}$ 、アルキル基に関する。1以上の水素原子がハロゲン原子で置き換えられた場合、ハロゲン原子は独立して、同じまたは異なっていてもよい。各水素原子が全てハロゲン原子で置き換えられることができ、その場合に、該基は簡単に「 $C_{1,-}$ 、ベルハロアルキル基」ということができる。 $C_{1,-}$ 、ハロアルキル基の例は、限定されないが $-CF_{1,-}$ 、 $-CHF_{1,-}$ 、 $-CHF_{1,-}$ 、および $-CH_{1,-}$   $CF_{1,-}$   $CHF_{1,-}$   $CH_{1,-}$   $CH_$ 

[0251]

C,~,ハロアルコキシ:-OR (ここで、RはC,~,ハロアルキル基である)。C,~,ハロアル 50

コキシ碁の例は、限定されないが、-OCF,、-OCHF,、-OCH,F、-OCCI,、-OCBr,、-OCH,CH,F、-OCH,CH,F、-OCH,CH,CF,を含む。

#### [0252]

#### [0253]

 $C_{1,-}$ ,カルポキシアルキル:本明細書で用いられている「 $C_{1,-}$ ,カルポキシアルキル基」の語は、少なくとも1つの水素原子がカルポキシ基で置き換えられた $C_{1,-}$ ,アルキル基に関 10 する。 $C_{1,-}$ ,カルポキシアルキル基の例は、限定されないが、 $-CH_1$  COOHおよび $-CH_1$  CH, COOH を含む。

### [0254]

 $C_{1,-1}$  アジューアルキル:本明細書で用いられている「 $C_{1,-1}$  アミノアルキル基」の語は、少なくとも1 つの水業原子がアミノ基で置き換えられた $C_{1,-1}$  アルキル基に関する。 $C_{1,-1}$  アミノアルキル基の例は、限定されないが、 $-CH_1$  NH,、 $-CH_2$  CH, NH, 、および $-CH_3$  CH, CH, N(CH, ) , を含む。

# [0255]

#### [0256]

 $C_{1,-1}$  アルキル –  $C_{1,-1}$  アリール:本明細書で用いられている「 $C_{1,-1}$  アルキル –  $C_{1,-1}$  アリール」の語は、 $C_{1,-1}$  アルキル基で置換された特定の $C_{1,-1}$  アリール基を表す。その 30 ような基の例は、限定されないが、トリル (トルエンから)、キシリル (キシレンから)、メシチレンから)、およびクメニル (またはクミル、クメンから)、ならびにジュリル (ジュレンから) を含む。

#### [0257]

 $C_{1-1}$  アルキル  $-C_{1-1}$  アリールオキシ: 本明細書で用いられている「 $C_{1-1}$  アルキル $-C_{1}$  アリールオキシ」の語は、 $C_{1-1}$  アルキル基で置接された特定の $C_{1-1}$  アリールオキシ 基を表す。そのような基の例は、限定されないが、トリルオキシ、キシリルオキシ、メシチルオキシ、クメニルオキシ、およびジュリルオキシを含む。

#### [0258]

#### [0259]

 $C_{1 \sim 1}$  アリール $-C_{1 \sim 1}$  アルコキシ:本明細書で用いられている「 $C_{1 \sim 1}$  アリール $-C_{1 \sim 1}$  アルコキシ」の語は、 $C_{1 \sim 1}$  アリール基で置換された特定の $C_{1 \sim 1}$  アルコキシ基を表す。そのような基の例は、限定されないが、ベンジルオキシ、ベンズヒドリルオキシ、トリチルオキシ、フェネトキシ、スチリルオキシ、およびシンナミルオキシを含む。  $\{0\ 2\ 6\ 0\ \}$ 

 $C_1$ 、…ハロアリール:本明細書で用いられている「 $C_1$ 、…ハロアリール」の語は、1以上のハロゲン基で置換された $C_1$ 、…・アリール基を表す。そのような基の例は、限定されないが、ハロフェニル(例えば、オルトー、メター、またはパラー置換のいずれかのフルオロフェニル、クロロフェニル、ブロモフェニル、またはヨードフェニル、ジハロフェニル、トリハロフェニル、テトラハロフェニル、またはベンタハロフェニルを含む。

[0261]

# その他の形態を含む

特に記載しない限り、これらの置換基の周知のイオン、塩、溶媒和物、および保護された形態が上記に含まれる。例えばカルボン酸(-C00H)の表示は、そのアニオン(カルボキシレート)の形態(-C00T)、塩または溶媒和物、ならびに通常の保護された形態を含む。同様10に、アミノ基の表示は、アミノ基のプロトン化された形態(-N'HR'R')、塩または溶媒和物、例えば塩酸塩、ならびにアミノ基の通常の保護された形態を含む。同様に、ヒドロキシル基の表示は、そのアニオンの形態(-0')、塩または溶媒和物、ならびにヒドロキシル基の適常の保護された形態を含む。

### [0262]

#### 異性体、塩、溶媒和物、保護された形態、およびプロドラッグ

#### [0263]

以下で互変体の形態について論じることを除いて、構造風性体(すなわち、単に空間内の原子の配置によるよりも、原子間の結合が風なる異性体)を、本明細書で用いられている「異性体」の語から具体的に排除することが記載される。例えば、メトキシ基、-0CB,の表示は、その構造異性体である、ヒドロキシメチル基、-CB,OBの表示は、その構造異性体である。、ヒドロキシメチル基、-CB,OBの表示は、メタークロロフェニルの表示は、その構造異性体である。メタークロロフェニルの表示であるように解釈されない。しかしながら、構造のクラスの表示は、そのクラス内となる構造異性の形態も含む(例えば、C,-、アルキルは、n-プロピルおよびイソープロピルを含む;ブチルは、n-、イソー、sec-、および1er1-ブチルを含む;メトキシフェニルは、オルト-、メター、およびパラ-メトキシフェニルを含む)。

#### [0264]

上記の排除は、例えば以下の互変体の組の内のような互変体、例えばケト-、エノール-、およびエノラート-形には適用されない:ケト/エノール(以下に図示)、イミン/エナミン、アミド/イミノ アルコール、アミジン/アミジン、ニトロソ/オキシム、チオケトン/エネチオール(enethiol)、N-ニトロソ/ヒドロキシアゾ(hyroxyazo)、およびニトロ/aci-40ニトロ.

[0265]

[化30]

$$-c - c' \Rightarrow c = c \xrightarrow{\text{H'}} c = c'$$

$$\tau + \tau - \nu \qquad \tau = 0$$

30

#### [0266]

R'が水素である場合、本発明のビラゾールは、以下に図示するような互変体の形態で存在し得ることが認識される。疑問を回避するために、両方の互変体の形態を本発明に包含し、1つの互変体の形態の表示はもう一方の表示を含む。

#### [0267]

[化31]

$$Ar^{3} \qquad Ar^{4} \qquad Ar^{3} \qquad Ar^{4} \qquad I0$$

# [0268]

「異性体」の語は、I以上の同位元素の置換をもつ化合物も特異的に含むことが記載される。例えばHは、'H、'H (D)、および'H (T)を含むいずれの同位体の形態であってもよく; Cは、''C、よよび''(を含むいずれの同位体の形態であってもよく; Oは、''Oおよび''0を含むいずれの同位体の形態などであってもよい。

#### [0269]

特に配載しない限り、特定の化合物の表示は、(完全または部分的に)ラセミのおよびその他のそれらの混合物を含む、このような異性体の形態を全て含む。このような異性体の形態を全て含む。このような異性体の形態の製造(例えば不斉合成)および分割方法(例えば分別結晶およびクロマトグラフィーは)は、当該技術で公知であるか、または本明細書に配載の方法もしくは公知の方法を、公知の様式で適用することにより、容易に得られる。

#### [0270]

特に記載しない限り、特定の化合物の表示は、それらのイオン、塩、溶媒和物、および 保護された形態、例えば以下で論じるものも含む。

#### [0271]

活性化合物の対応する塩、例えば医薬的に許容される塩を製造し、精製し、および/または取り扱うことが簡便であるか、または望ましい。医薬的に許容される塩は、Bergeら、1977、"Pharmaceutically Acceptable Salts," J. Pharm. Sci. 、66巻、1~19頁で論じられている。

#### [0272]

例えば化合物がアニオンであるか、またはアニオンであり得る官能基(例えば、-C00Hは-C00'であり得る)を有する場合、適切なカチオンと共に塩が形成され得る。適切な無機カチオンの例は、限定されないが、Na'およびK'のようなアルカリ金属イオン、Ca' 'およびNg''のようなアルカリ土類カチオン、ならびにAl''のようなその他のカチオンを含む。適切な看機カチオンの例は、限定されないが、アンモニウムイオン(すなわちNH,')および置40のアンモニウムイオン(例えばNH,R'、NHR,'、NHR,'、NR,')を含む。ある適切な置換のアンモニウムイオンの例は: エチルアミン、ジエチルアミン、ジシクロへキシルアミン、トリエチルアミン、ブチルアミン、エチレンジアミン、エタノールアミン、ジェタノールアミン、ピベラジン、ベンジルアミン、フェニルベンジルアミン、コリン、メグルミン、およびトロメタミン、ならびにリジンおよびアルギニンのようなアミノ酸から誘導されるものである。通常の4級アンモニウムイオンの例は、N(CH,)、"である。

#### [0273]

化合物がカチオンであるか、またはカチオンであり得る官能基(例えば、-NH,は-NH,'であり得る)を有する場合、適切なアニオンと共に塩が形成され得る。適切な無機アニオンの例は、限定されないが、次の無機酸から誘導されるものを含む:塩酸、臭化水素酸、

40

50

ヨウ化水素酸、硫酸、亜硫酸、硝酸、亜硝酸、リン酸、および亜リン酸。

#### [0274]

適切な有機アニオンの例は、限定されないが、次の有機酸から誘導されるものを含む:
2-アセチルオキシ安息香酸、酢酸、アスコルピン酸、アスパラギン酸、安息香酸、ショウノウスルホン酸、桂皮酸、クエン酸、エデト酸、エタンジスルホン酸、エタンスルホン酸、フマル酸、グルコヘブト酸、グルカン酸、グルタミン酸、グリコール酸、ヒドロキシマレイン酸、リンコで、グルカンは、乳酸、ラクトピオン酸(1 actobionic)、ラウリン酸、マレイン酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、形放酸、オレン酸、2 ctobionic)、ラウリン酸、パレトチン酸、アエール酢酸、フェニル酢酸、フェニル酢酸、プロピオン酸、ピルピン酸、カリチン酸、ステアリン酸、コハク酸、フェニルスルホン酸、プロピオン酸、ピルピン酸、カリチン酸、ステアリン酸、コハク酸、10、スルファニル酸、酒石酸、トルエンスルホン酸、および吉草酸。適切な高分子の有機アニオンの例は、限定されないが、次の高分子の酸から誘導されるものを含む:タンニン酸、カルボキシメチルセルロース。

### [0275]

活性化合物の対応する溶媒和物を製造し、精製し、および/または取り扱うことが簡便であるか、または望ましい。「溶媒和物」の語は、本明細書において、一般的な意味で、溶質(例えば活性化合物、活性化合物の塩)および溶媒の複合体をいう。溶媒が水である場合、溶媒和物は、簡単に、水和物、例えば一水和物、二水和物、三水和物などということができる。

# [0276]

化学的に保護された形態の活性化合物を製造し、精製し、および/または取り扱うことが簡便であるか、または望ましい。「化学的に保護された形態」の語は、本明細書において、選常の化学的意味で用いられ、1以上の反応性官能基が、特定の条件(例えば内)、温度、照射、溶媒など)下での望まれない化学的反応から保護されている化合物に関する。実際には、周知の化学的方法が、特定の条件下で、そうでなければ反応性である官能基を可逆的に非反応性にするのに用いられる。化学的に保護された形態では、1以上の反応性官能基が保護されたか、またははプロッキング表)の形態である。反応性の官能基を保護することにより、保護されたまに影響することなく、他の保護されていない反応性の官能基を含む反応を行うことができる。保護基は、過常、後続の工程で、分子の残りの部分に実質的 30に影響することなく、除去することができる。例えば、Protective Groups in Organic Synthesis (T. GreenおよびP. Wuts; 第3版; John Wiley and Sons. 1999)を参照。

#### [0277]

広い種類のこのような「保護」、「プロッキング」または「マスキング」の方法が広く 用いられ、有機合成において周知である。例えば、どちらも特定の条件でで反応性である 2つの不等な反応性官能基を有する化合物を誘導体化して、1つの官能基を「保護された」 ようにし、よって特定の条件下で反応性でなくすることができる;このように保護される と、化合物は1つの反応性官能基のみを有効に有する反応物として用いることができる。 所望の反応(もう1つの官能基を含む)が終了後、保護された基は「脱保護」されて、その 本来の官能基に戻ることができる。

#### [0278]

例えばヒドロキシ基は、例えばにブチルエーテル: ベンジル、ベンズヒドリル(ジフェールメチル)、もしくはトリチル(トリフェニルメチル) エーテル; トリメチルシリルもしくは 1- ブチルジメチルシリル エーテル; またはアセチル エステル(-0C(=0)CH,、-0Ac)のような、エーテル(-0R)またはエステル(-0C(=0)R)として保護され得る。

### [0279]

例えばアルデヒドまたはケトン基は、それぞれアセタール (R-CH(OR),)またはケタール(R, C(OR),)として保護されることができ、ここでカルボニル基(C-C-O)は、例えば1級アルコールとの反応により、ジエーテル(C-C(OR),)に変換される。アルデヒドまたはケトン基は、酸の存在下に、大過剰の水を用いる加水分解により、容易に再生される。

[0280]

例えばアミン甚は、例えばメチルアミド (-NHCO-CH,): ベンジルオキシアミド (-NHCO-OC H, C, H, 、-NH-Cbu); (-プトキシアミド (-NHCO-OC (CH,)): ベンジルオキシアミド (-PHCO-OC (CH,)): -NH-Boc)として: 2-ビフェニル-2-プロボキシアミド (-NHCO-OC (CH,)): C, H, C, H, 、-NH-Boco). 9-フルオレニルメトキシアミド (-NH-Faoc)として、6-ニトロベラトリルオキシアミド (-NH-Nvoc)として、2-トリメチルシリルエチルオキシアミド (-NH-Tcoc)として、2, 2, 2-トリクロロエチルオキシアミド (-NH-Tcoc)として、7 リルオキシアミド (-NH-Ticoc)として、7 リルオキシアミド (-NH-Ticoc)として、7 リルオキシアミド (-NH-Nvoc)として、7 リルオキシアミド (-NH-NcO-R)またはウレタン (-NRCO-OR): または適切な場合 (例えば、環式アミン)、ニトロオキシドラジカル (>N-O・)として保護され得る。場合 (例えば、環式アミン)、ニトロオキシドラジカル (>N-O・)として保護され得る。

[0281]

例えばカルボン酸基は、例えば: $C_1$ 、,アルキルエステル(例えば、メチルエステル; t-ブチルエステル):  $C_1$ 、,ハロゲンアルキルエステル(例えば、 $C_1$ 、,トリハロアルキルエステル): トリ $C_1$ 、,アルキルエステル(のえば、 $C_1$ 、,アルナルエステル(のえば、 $C_1$ 、,のえばメチルアミドとして保護され得る。

[0282]

例えばチオール基は、例えば:ベンジルチオエーテル;およびアセトアミドメチルエーテル(-S- $CH_1$  NHC(=0)  $CH_1$ )のようなチオエーテル(-S-C)として保護され得る。

[0283]

プロドラッグの形態の活性化合物を製造し、精製し、および/または取り扱うことが簡便であるか、または窒ましい。本明細客で用いられている「プロドラッグ」の語は、代謝された場合(例えばインビボで)に、所望の活性化合物を与える化合物に関する。一般的に、プロドッグは、不活性であるが、活性化合物より活性が低いが、有利な取り扱い、投与、または代謝特性を提供し得る。

[0284]

例えば、あるプロドラッグは活性化合物のエステル(例えば生理的に許容される、代謝的に不安定なエステル)である。代謝の間に、エステル蓋(-C(=0)0R)が開裂されて、活性な薬剤を与える。このようなエステルは、例えば、適当であれば、親の化合物中に存在するいずれの他の反応性基を前もって保護し、親の化合物のいずれのカルポン酸基(-C(=0)0300)のエステル化により形成されることができ、そして必要であれば後に脱保護を続ける。

[0285]

このような代謝的に不安定なエステルは、式-C(=0)0R

(式 中 、 Rは :

Cı、,アルキル

(例えば、-Me、-Et、-nPr、-iPr、-nBu、-sBu、-iBu、-tBu);

Cı、,アミノアルキル

(例えば、アミノエチル; 2-(N, N-ジエチルアミノ)エチル; 2-(4-モルホリノ)エチル); お

よび

アシルオキシ- C, ~ , アルキル

(例えば、アシルオキシメチル;

アシルオキシエチル; ピパロイルオキシメチル・

アセトキシメチル:

1-アセトキシエチル:

1-(1-メトキシ-1-メチル)エチル-カルボニルオキシエチル:

1-(ベンゾイルオキシ)エチル:イソプロボキシ-カルボニルオキシェチル:

1-イソプロポキシ-カルポニルオキシエチル; シクロヘキシル-カルポニルオキシメチル

, 1-シクロヘキシル-カルポニルオキシエチル;

50

シクロヘキシルオキシ-カルボニルオキシメチル;

1-シクロヘキシルオキシ-カルポニルオキシエチル:

(4-テトラヒドロピラニルオキシ)カルポニルオキシメチル;

1-(4-テトラヒドロピラニルオキシ)カルボニルオキシエチル;

(4-テトラヒドロピラニル)カルポニルオキシメチル;および

1-(4-テトラヒドロピラニル)カルポニルオキシエチルである)

のものを含む。

[0286]

また、あるプロドラッグは、酵素的に活性化されて活性化合物、またはさらなる化学反応を経て活性化合物を生じる化合物(例えばADEPT、GDEPT、LIDEPTなどの中のような)を与 10 える。例えばプロドラッグは、糖の誘導体もしくはその他のグリコシドコンジュゲートであるか、またはアミノ酸エステル誘導体であり得る。

# [0287]

# アクロニム

簡便のために、多くの化学的部分は、限定されないがメチル(Me)、エチル(E1)、n-プロピル(nPr)、イソ-プロピル(iPr)、n-プラル(iBu)、iEr(iPr)、イソ-プテル(iBu)、iEr(iPr)、iEr(iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr) iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr)、iPr) iPr) iPr)

#### [0288]

簡便のために、多くの化学物質は、限定されないがメタノール (MeOH)、エタノール (E1O H)、イソープロパノール (i-PrOH)、メチルエチルケトン (MEEA)、エーテルまたはジエチルエーテル (E1r,0)、酢酸 (AcOH)、ジクロコメタン (塩化メチレン、DCM)、アセトニトリル (ACN)、トリフルオロ酢酸 (FFA)、ジメチルホムアミド (DMF)、テトラヒドロフラン (THF)、およびジメチルスルホキシド (DMS0) を含む周知の略語を用いて表示される。

# [0289]

#### 一般的な合成

本発明の3,4-ジアリールピラゾールは、例えば本明細書に記載の方法、または周知の手段でこれらもしくは周知の方法を適用することにより製造することができる。

ある方法においては、例えば次のスキームに配載のように、イソフラポンをヒドラジン 30 と反応させて対応するピラゾールを得る。例えばBass、1976; Nakanoら、1979; Baker ら、1953; およびKhilyaら、1994参照。

[0290]

[化32]

# <u>スキーム1</u>

# [0291]

より一般的には、3,4-ジアリールピラゾールは、例えば次のスキームに配載のように、適切に置換されたジカルポニル化合物のヒドラジンとの反応により製造することができる。例えばTerret! 6、1996およびLeighら、1979参照。

[0292]

[化33]

# スキーム2

[0293]

. 所望のジカルポニル化合物は、次を含む、種々の合成アプローチにより得ることができ

ある方法においては、ジカルボニル化合物は、例えば次のスキームに記載のように、アリールペンジルケトンのアシル化により製造される。例えばBerkら、1988およびLeら、197参照。

[0294]

[化34]

# スキーム:

$$Ar^3$$
 +  $X \rightarrow R^5$   $Ar^3 \rightarrow R^5$ 

£ [0295]

アシル化剤、R\*COXの例は、エステル、酸塩化物、無水物などを含み、そして反応は、例えば金属アルコキシドのような塩基によるか、または例えばリチウムジーイソプロピルアミドをテトラヒドロフラン中で低温で用いる、前もってのエノラートアニオンの形成により触媒され得る。代わりに、アシル化剤はBF,のようなルイス酸触媒の存在下で用いる。ホルムアミド、またはオルトホルメートであり得る。

[0296]

アリールペンジルケトン、 $Ar^*C(=0)$  CH<sub>1</sub>  $Ar^*$ は、以下に示すエノールエーテルのような適切な基質により置き換えることができ、ここでRは、例えばアルキル、トリアルキルシリルなどである。

[0297]

[化35]

$$Ar^3$$
 $Ar^4$ 

[0298]

その他の方法において、ジカルポニル化合物は、例えば次のスキームに記載のように、アルキルベンジルケトンのアシル化により製造される。例えばBerk5、1988参照。 【0 2 9 9 】

30

40

[化36]

# スキーム4

$$Ar^3$$
 +  $Ar^4$   $R^5$   $Ar^4$   $R^5$ 

#### [0300]

再び、アシル化剤、R\*COXの例は、エステル、酸塩化物、無水物などを含み、そして反応は、例えば金属アルコキシドのような塩基によるか、または例えばリチウムジ-イソプロピルアミドをテトラヒドロフラン中で低温で用いる、前もってのエノラートアニオンの形成により危嫌され得る。代わりに、アシル化剤はBF,のようなルイス酸触媒の存在下で用いるホルムアミドまたはオルトホルメートであり得る。

## [0301]

再 び、アルキルベンジルケトン、 $R^{*}C(=0)$  CH,  $Ar^{*}$ は、以下に示すエノールエーテルのような適切な基質により置き換えることができ、ここでRは、例えばアルキル、トリアルキルシリルなどである。

[0302]

[化37]

#### [0303]

その他の方法において、ジカルボニル化合物は、例えば次のスキームに記載のように、 1,3-ジカルボニル化合物のアリール化により製造することができる。例えば

. [0304]

[ (E 3 8 ]

### スキーム5

$$Ar^3$$
  $+$   $Ar^4$   $Ar^3$   $+$   $Ar^4$ 

#### [0305]

を参照。

好ましい場合において、1,3-ジケトンから誘導されるアニオンは、ハロ芳香族化合物 Ar,X (式中、Xは、例えばF、ClまたはBrである)との反応により直接アリール化され得る。 この方法は、芳香類 Ar'が、例えば4-ニトロフェニルのような基、ならびに4-ピリジルおよび2-ピリミジニルのようなヘテロアリール基の中のように電子不足である場合に特に有用である。

[0306]

所望のペンジルアリールケトンは、例えば次のスキームに配載のものを含む種々の合成 アプローチにより得ることができる。例えばBerkら、1988; Hajipourら、1998; Anderson ら、1997; Farkasら、2000; Wahalaら、1991; Knchelら、1988; およびZhuら、1991参照

20

40

[0307] [化39]

# スキーム 6

# スキーム7

$$R^{P}_{n}$$
 +  $HO$   $+$   $AICI_3 # frit BF_3$   $R^{P}_{n}$   $R^{P}_{n}$ 

# スキーム8

$$R^{P}$$
 $Me$ 
 $+$ 
 $X$ 
 $R^{A}$ 
 $E$ 
 $R^{P}$ 
 $R^{A}$ 

# スキーム 9

スキーム 10. ジヒドロキシフェニルケトンの一般的な合成

[0308]

スキーム 11.7-ヒドロキシ-2-メチル-3-フェニル-クロメン-4-オンの一般的な合成

スキーム 12. イソフラボンのワンポット合成

スキーム 13. ピラゾール合成

スキーム 14: 非-レゾルシノールの合成

$$Ar^1$$
  $Ar^1$   $Ar^1$ 

$$\begin{array}{ccc}
 & A^{r_{1}} & & \\
 & N_{1} & & \\
 & N_{2} & & \\
 & N_{2} & & \\
 & N_{3} & & \\
 & N_{4} & & \\
 & N_{5} & & \\
 & N_{5$$

[0309]

20

30

40

スキーム 15: ベンジル中間体の合成: 上記の「レゾルシノールの合成」についてと同じ化学

スキーム 16: ジクロロの合成

スキーム 17: ブロモフラボンの合成

スキーム 18: ブロモレゾルシノールの合成

スキーム 19: 2-メチルレゾルシノールの合成

[0310]

# スキーム 21: 蛍光プローブの合成

30

[0311]

30

# [[4 3]

# スキーム 22: メチル-アミノピリミジンの合成

# スキーム 23: アミノピリミジンの合成

### [0312]

# 対応するアセチルクロリドの製造の一般的な方法

酸 (例えば実施例149) (約5 mg)を、乾燥THF (2 mL)に溶解した;オキサリルクロリド(2 モル等量)に続いてDMFの満を添加した。溶液を溶温で1時間撹拌し、使用できるようになった。

# [0313]

# 対応するアセトアミドの製造の一般的な方法

実施例 149

THF中の酸クロリドの溶液に、濃NB, (1/2 mL)または対応するアミン(1.5モル等量)、トリエチルアミン(1.5モル等量)およびDMAPのいくつかの結晶を添加した。溶液を1時間週流した。次いで、これを水(3 mL)で希釈し、E10AC (3×3 mL)で抽出した。合わせた有機相をNaCl溶液で洗浄し、Na,50,で乾燥した。溶媒を蒸発後、油を得、次いでこれをクロマト 5

グラフィーで精製した; EtOAc: MeOH (7:1)で溶出。

[0314]

[(2 4 4 ]

# スキーム 25: 5-位アナログの合成

# スキーム 26:

# [0315]

# 使用

本発明は、活性化合物、具体的には、本明細書に記載のように、HSP90を阻害し得る活性な3,4-ジアリールピラゾールを提供する。

本発明は、本明細書に配載のような活性化合物の有効量を細胞と接触させることを含む、インビトロまたはインビポでHSP90を阻害する方法も提供する。ある実施形態において 4 は、該方法はインビトロで行われる。ある実施形態においては、該方法はインビポで行われる。

#### [0316]

本明細書で用いられる「HSP90を阻害する」の語は:HSP90活性の阻害;HSP90複合体の 形成の阻害;HSP90複合体の活性の阻害;クライエントタンパク質に作用するHSP90の能力 の阻害;クライエントタンパク質にシャペロンとして作用するHSP90の能力の阻害;クラ イエントタンパク質の立体配置の変更(例えば折り畳み)を促進するHSP90の能力の阻害を 含む。

### [0317]

例えば、HSP90阻害のある形態は、HSP90 ATP結合部位に結合する(例えば競合的に)化合 50

20

30

物に関与する。その他の形態は、代わりに、または付加的に、HSP90分子、クライエント タンパク質、コシャペロンまたはそれらの組み合わせのあらゆる位置に結合する化合物に 関与する。

[0318]

本明細書で用いられている「活性な」の語は、HSP90を阻害し得る化合物に関し、そして特に固有活量(薬剤)をもつ化合物、およびそのような化合物のプロドラッグの両方を含み、終プロドラッグはそれ自身がほとんど、または全く固有活量を示さない。

当業者は、候補の化合物がHSP90括性を阻害するか否かを容易に決定することができる。例えば、特定の化合物によりもたらされるHSP90阻害を評価するために簡便に用いられるアッセイを、以下の実施例に示す。

[0319]

本発明は、HSP90のATPアーゼ活性を開雲する活性化合物も提供する。

本発明は、本明細書に記載のような活性化合物の有効量を細胞と接触させることを含む、インピトロまたはインピポでHSP90のATPアーゼ活性を阻害する方法も提供する。ある実施形態において、該方法はインピトロで行われる。ある実施形態において、該方法はインピポで行われる。

当業者は、候補の化合物がMSP90のATPアーゼ活性を阻害するか否かを容易に決定することができる。例えば、特定の化合物によりもたらされる阻害を評価するために簡便に用いられるアッセイを、以下の実施例に示す。

[0320]

本発明は、好ましくは医薬的に許容される組成物の形態にある活性化合物の有効量を細胞と接触させることを含む、細胞においてHSP90を阻害する方法も提供する。このような方法は、インピトロまたはインビボで実行され得る。

[0321]

本発明は、(a) 細胞増殖を阻害する;(b) 細胞周期の進行を阻害する;(c) アポトーシスを保祉する:または(d) これらの1以上の組み合わせの活性化合物も提供する。

よって、本発明は、本明細書で記載のような活性化合物の有効量を細胞と接触させることを含む、インピトロまたはインピポで(a) 細胞増殖を阻害する; (b) 細胞周期の進行を阻害する; (c) アポトーシスを促進する; または(d) これらの1以上の組み合わせの方法も提供する。

[0322]

本発明は、HSP90により媒介される症状の治療に有用な活性化合物も提供する。

本明細書で用いられている「HSP90により媒介される症状」の語は、例えばその症状の 発症、進行、発現などに、HSP90はよび/またはHSP90の作用が重要であるか、または必須 である症状に関する。HSP90により媒介される症状の例は、制限されないが、その症状を 推進するクライエントタンパク質へのHSP90の作用を特徴とする症状;HSP90により作用さ れた1以上のクライエントタンパク質を特徴とする症状;I以上のタンパク質により作用さ れた1以上のクライエントタンパク質を特徴とする症状;I以上のタンパク質により作進さ れる症状であって、酸タンパク質がHSP90クライエントタンパク質であり、酸タンパク質 がHSP90による作用(例えばシャベロン作用)がなければ酸症状を推進することができない ; HSP90の作用(例えばシャベロン作用)により推進される症状を含む。

[0323]

このような症状の例は、制限されないが:癌;自己免疫疾患のような免疫抑制の適用; 関節炎; ブリオン病(例えばクロイツフェルトヤコブ病(CID)、変型CID); タンパク質の折 り畳みおよび凝集の欠陥に関連するその他の疾患(例えばアルツハイマー病、ハンチント ン病)を含む。

[0324]

例えば、多くの腫瘍性タンパク質がBSP90クライエントタンパク質である。HSP90のシャ ペロン作用なしでは、これらのタンパク質は、例えばユビキテン依存性プロテアソーム分 解により分解される。同様に、多くの自己免疫疾患に特徴的なLCKタンパク質も、HSP90ク 50

20

ライエントタンパク質である。 HSP90のシャペロン作用なしでは、LCKのレベルは減少される。

[0325]

したがって、ある実施形態において、本発明は、抗糖剤である活性化合物を提供する。 本明細書で用いられている「抗癌剤」の語は、癌を治療する化合物(すなわち、癌の治療 に有用な化合物)に関する。抗癌作用は、制限されないが、細胞増殖(prolliferation)の調 節、細胞周期の進行の阻害、脈管形成(新しい血管の形成)の阻害、転移(その起源からの 腫瘍の広がり)の阻害、侵難(隣接する通常の構造内への腫瘍細胞の広がり)の阻害、ま はマポトーシス(プログラムされた細胞形)の増進を含む1以上の機構を介して生じる。

[0326]

当業者は、候補の化合物が、いずれの特定の細胞タイプの癌性の症状を治療するか否かを容易に決定することができる。例えば、特定の化合物によりもたらされる阻害を評価するのに簡便に用いられるアッセイを、以下の実施例に示す。

[0327]

本発明は、増殖抑制薬である活性化合物も提供する。本明細書で用いられている「増殖抑制薬」の語は、増殖性の症状を治療する化合物(すなわち、増殖性の症状の治療に有用な化合物)に関する。

当業者は、候補の化合物が、いずれの特定の細胞タイプの増殖性の症状を治療するか否かを容易に決定することができる。例えば、特定の化合物によりもたらされる阻害を評価するのに簡便に用いられるアッセイを、以下の実施例に示す。

[0328]

「細胞増殖」、「増殖性の症状」、「増殖性障害」および「増殖性疾患」の語は、本明細書において互換性をもって用いられ、インピトロまたはインビボのいずれかでの腫瘍性もしくは増殖性(hyperplastic)増殖のような、不要である過度のまたは異常な細胞の不要な、または調節されない細胞増殖に関する。

[0329]

増殖性の症状の例は、限定されないが、新生物および腫瘍(例えば組織球腫、神経膠腫、 共が細胞腫、骨腫)、態(例えば肺癌、小細胞肺癌、胃腸の癌、腸の癌、結腸癌、乳癌、 卵巣癌、前生癌、肝臓癌、腎臓癌、膀胱癌、膵臓癌、大尿腫瘍(Prain cancer) 、肉腫、骨肉腫、カポジ肉腫、風色腫)、白血病、乾癬、骨疾患、繊維増殖性疾患(例えば 30 結合組織の)、アテローム性動脈硬化症を含むが限定されない、良性の、悪性になる前の および悪性の細胞増殖を含む。

[0330]

いずれのタイプの細胞を処理することができ、限定されないが、肺、胃腸(例えば腸、 結腸を含む)、胸部、卵巣、削立腺、肝臓(肝)、膀胱、膵臓、脳および皮膚を含む。 [0331]

さらに、本発明は、ヒトまたは動物の治療方法を提供し、該方法は、治療が必要な対象 に、好ましくは医薬組成物の形態にある活性化合物の治療的有効量を投与することを含む

症状の治療の関係において本明細書で用いられる「治療」の語は、通常、ある所望の治 40 療的効果、例えば症状の進行の阻害が達成される、ヒトまたは動物(例えば獣医の使用において)の治療および療法に関し、進行の速度の減少、進行の速度における停止、症状の改善、および症状の治癒を含む。予防的処置(すなわち予防)としての治療も含まれる。

本明細書において用いる「治療的有効量」の語は、妥当な損益比に見合った、ある所望 の治療的効果を生じるために有効な、活性化合物、または活性化合物を含む物質、組成物 もしくは投与形態の量に関する。

「治療」の語は、例えば連続の、もしくは同時の2以上の治療または療法が組み合わされた。組み合わせ治療および療法を含む。治療および療法の例は、制限されないが、化学療法(活性剤、例えば薬剤、抗体(例えば免疫療法でのように)、プロドラッグ(例えば光力 50

学療法、GDEPT、ADEPTなどでのように)を含む活性な剤の投与);外科手術;放射線療法;および退伝子療法を含む。

[0333]

さらに、本発明は、癌または上述したようなその他の症状のような、ヒトまたは動物の 身体の治療の方法、例えばHSP90により媒介される症状の治療における使用のための活性 少合物を提供する。

さらに、本発明は、癌または上述したようなその他の症状のような、例えばISP90により嫉介される症状の治療のための医薬の製造のための活性な化合物の使用を提供する。 [0334]

活性化合物は、細胞培養の添加物として用いて、HSP90を阻害することもできる。

活性化合物は、上述のように、組み合わせ療法において、すなわち、他の剤、例えば細胞毒性の剤と共に用いることもできる。

活性化合物は、例えば候補の宿主が問題の化合物を用いる治療で利益を得られるかを測定するために、インピトロアッセイの部分として用いることもできる。

活性化合物は、その他の活性化合物、その他のHSP90阻害剤、その他の抗癌剤などを同定するために、例えばアッセイにおける標準物質として用いることもできる。

[0335]

投 与 経 路

活性化合物、または活性化合物を含む医薬組成物は、全身/末梢性、または局所的(すなわち所望の作用の部位に)のいずれの簡便な投与経路により対象に投与され得る。 [0336]

投与経路は、限定されないが、経口(例えば摂取による):パッカル:舌下:経皮(例えばパッチ、ブラスターによるのを含む): 経粘膜(例えばパッチ、ブラスターによるのを含む): 経粘膜(例えばパッチ、ブラスターによるのを含む): 原 所(例えばは世間による): 脏(例えばのまたは鼻を介しての、例えばエアロゾルを用いる、例えば吸入(inhalation)または往入(insefflation) 敷法による): 直勝(例えば坐薬または洗腸剤による): 膣(例えば腔坐別による): 例えば皮下、人の、筋肉の、静脈内、動脈内、心臓内、鞘内、髄腔内、液内、枝膜下、腹窩内、腹膜内、気管内、表皮下、関節内、クモ膜下、および胸骨内を含む注射による非経口:例えば皮下または筋肉内のデポーまたはリザーパーの移植によるものを含む。 [0337]

対象

対象は、原核生物(例えば細菌)、または真核生物(例えばプロトクティスタ (protoctista)、菌類、植物、動物)であり得る。

対象は、プロトクティスタ、薬類、または原虫であり得る。

対象は、植物、核子植物、双子葉植物、単子葉植物、裸子植物、針葉樹、イチョウ、ソ テツ、シダ、トクサ、ヒカゲノカズラ、苔類または蘚類であり得る。

[0338]

対象は、動物であり得る。

対象は、脊索動物、無脊椎動物、棘皮動物(例えばヒトデ、ウニ、蛇尾類)、節足動物、環形動物(条虫類) (例えばミミズ、タマシキゴカイ、ヒル)、軟体動物(頭足類(例えばイル、カ、タコ)、斧足類(例えばカキ、イガイ、ハマグリ)、腹足動動物(例えばカタツムリ、ナメクジ))、練虫類(回虫)、扁形動物(扁虫) (例えばブラナリア、吸虫、サナダムシ)、刺腔動物(例えばクラゲ、イソギンチャク、サンゴ)、または海綿動物(例えば海綿)であり得る。

[0339]

対象は、節足動物、昆虫(例えばカプトムシ、チョウ、ガ)、唇脚類(ムカデ)、倍脚類(ヤスデ)、甲殻類(例えばシパエピ、カニ、ロブスター)または蛛形類(例えばクモ、サソリ、ダニ)であり得る。

対象は、容索動物、容権動物、哺乳動物、鳥類、爬虫類(例えばヘビ、トカゲ、ワニ)、 両生類(例えばカエル、ヒキガエル)、硬骨魚(例えばサケ、カレイ、ウナギ、肺魚)、軟骨 50

20

40

魚 (例えばサメ、エイ)、または下あごのない魚 (例えばヤツメウナギ、メクラウナギ)であり得る。

[0340]

対象は、哺乳動物、胎盤哺乳類、有袋類(例えばカンガルー、ウォンバット)、単孔類(例えばカモノハシ)、げつ歯類(例えばモルモット、ハムスター、ラット、マウス)、ネズミ科(例えばマウス)、ウサギ目(例えばラビット)、鳥類(例えばトリ)、大科(例えばドック)、ネコ科(例えばキャット)、ウマ科(例えばホース)、ブタ(例えばピッグ)、ヒツジ(例えばシーブ)、ウシ属(例えばカウ)、霊長類、シミアン(例えばモンキーまたは類人猿)、モンキー(たとえばマーモセット、ヒレ)、類人猿(例えばゴリラ、チンパンジー、オランウータン、ギボン)、またはヒトであり得る。

[0341]

さらに、対象は、その発達の形態、例えば胞子、種子、卵、幼虫、さなぎ、胎児のいずれの形態であり得る。

ある好ましい形態において、対象はヒトである。

[0342]

製剤

活性化合物を単独で投与することが可能であるが、1以上の医薬的に許容される担体、 賦形剤、緩衝液、アジュパント、安定剤または当業者に知られたその他の物質、および任 意にその他の治療薬と共に上記で定義したような少なくとも1つの有効成分を含む医薬組 成物(例及ば製剤)としてそれを提示するのが好ましい。

したがって、本発明はさらに、上記で定義したような医薬組成物、および上記で定義したような少なくとも!つの有効成分を、本明細書に記載されるような、!以上の医薬的に許客される担体、賦形剤、緩衝液、アジュパント、安定剤またはその他の物質と共に混合することを含む、医薬組成物の製造方法を提供する。

[0343]

本明細書で用いられている「医薬的に許容される」の語は、妥当な損益比に見合った、 過剰な毒性、刺激、アレルギー性応答、またはその他の問題もしくは合併症なしに、健全 な医学上の判断の範囲内で、対象(例えばヒト)の組織との接触における使用に適適なな も物、物質、組成物、および/または投与形態に関する。それぞれの担体、誤形剤などは、 製剤の他の成分に影響を与えないという意味においても「許容され」なければならない。

[0344]

製剤は、単回投与量形態で簡便に提示されることができ、そして薬学の技術において周知のいずれの方法により製造できる。そのような方法は、有効成分を、1以上の補助的な成分を構成する担体と混合する工程を含む。一般に、製剤は、有効成分を、液体の担体または微細に分割された固体の担体またはその両方と均一にそして充分に混合し、そして必要であれば物質を成形することにより製造される。

[0345]

製剤は、液体、溶液、懸濁液、エマルジョン、錠剤、ロゼンジ、顆粒、粉末、カブセル、 、丸剤、アンブル、坐剤、酸坐剤、飲膏、ゲル、バスタ剤、クリーム、噴霧剤、フォーム 、ローション、油、ボーラス、紙剤、またはエアロゾルの形態であり得る。

[0346]

経口投与(例えば摂取)に適切な製剤は、それぞれが有効成分の予め決められた量を含む、カプセル、カシェ剤または錠剤のような別々の単位として;粉末または顆粒として;水性または非水性の液体中の溶液または懸満液として;または水中油型液体エマルジョンもしくは油中水型液体エマルジョンとして;ボーラスとして;無剤として;またはパスタ剤として提示され得る。

[0347]

錠剤は、任意に1以上の補助的な成分と共に、圧縮またはモールディングにより作ることができる。圧縮錠剤は、任意に結合剤(たとえばポピドン、ゼラチン、ヒドロキシブロビルメチルセルロース)、滑沢剤、不活性な希釈剤、保存剤、崩壊剤(例えばデンブングリ 50

20

40

コレートナトリウム、架橋ボビドン、架橋カルボキシメチルセルロースナトリウム)、界 価 活性 別または分散 別と混合した、 粉体 または顆粒のよう な自由に流動する 形態 の有効成分を適切な 装置内で圧縮することにより製造できる。モールドされた錠剤は、 不活性な液体の希釈剤で 湿らせた粉末の化合物の混合物を、適切な 装置 内でモールディングすることによりつくることができる。 錠剤は、 仕意に 被 攫するか、 または 刻みロフィールを こんが さ、 例えばヒドロキシブロビルメチルセルロースを、 所望の放出 プロフィールを ように 種々の割合で用いて、その中の有効成分の徐放または 制御された放出となるように処力され得る。 錠剤は、 任意に脳溶コーティングを施されて、 胃以外の脳の部分での放出されてもよい。

[0 3 4 8 ]

局所の投与(例えば経皮、鼻腔内、眼、パッカル、および舌下)に適切な製剤は、軟膏、クリーム、懸濁物、ローション、粉末、溶液、パスタ剤、ゲル、噴霧剤、エアロゾル、または治として処方され得る。代わりに、製剤は、有効成分および任意の1以上の賦形剤または治飲剤を含浸させた、パンデージまたは接着性硬膏剤のようなパッチまたはドレッシングを含み得る。

[0349]

口腔内での局所の投与に適切な製剤は、味をつけた基材、通常、スクロースおよびアガシアまたはトラガカント中の有効成分を含むロゼンジ;ゼラチンおよびグリセリン、またはスクロースおよびアカシアのような不居性の基材中の有効成分を含む香錠;適切な液体担体中の有効成分を含む口内洗浄剤を含む。

[0350]

眼での局所の投与に適切な製剤は、有効成分を適切な担体、特に有効成分に対する水性 溶媒に溶解または懸濁した点眼剤も含む。

担体が固体である、鼻での投与に適切な製剤は、例えば約20~約500ミクロンの範囲の 粒子径をもつ粗い粉末を含み、これは鼻吸入、すなわち鼻に近付けた粉末の容器から鼻管 を通じての急激な吸入が行われる様式により投与される。例えば鼻噴霧剤、点鼻剤、また はネブライザーによるエアロゾル投与によるもののような、担体が投与のための液体であ る適切な製剤は、有効成分の水性または袖性の溶液を含む。

[0351]

皮膚を介する局所の投与に適切な製剤は、軟膏、クリームおよびエマルジョンを含む。 軟育に処方される場合、有効成分は、任意にパラフィンのまたは水混和性の軟膏基材とと もに用いることができる。代わりに、有効成分は、水中油型クリーム基材と共にクリーム 中に処方することもできる。所望により、クリーム基材の水性相は、例えば少なくとも約 30% v/vの多価アルコール、すなわちプロピレングリコール、ブタン-1,3・ジオール、マカ トール、ソルピトール、グリセロールおよびポリエチレングリコール、ならびにそれら の遺液のような2以上のヒドロキシル基を有するアルコールを含み得る。局所の製剤は、 選ましくは、皮膚またはその他の患部を介しての有効成分の吸収または浸透を高める化合 物を含み得る。このような皮膚浸透エンハンサーは、ジメチルスルホキシドおよび対応す るアナログを含む。

[0352]

局所のエマルジョンとして処方される場合、油相は、任意に乳化剤(他にはエマルゲンして知られると単に含むか、または少なくとも1つの乳化剤と、脂肪もしくは油とかまたは低助と治の両方との程合物を含むことができる。所ましくは、親水性乳化剤と、安定剤として作用する観油性乳化剤とともに含む。油と脂肪との両方を含むのも好ましい。また、安定化剤を含むかまたは含まない乳化剤は、いわゆる乳化ワックスをつくり、油および/または脂肪を含むワックスは、いわゆる乳化飲膏基材をつくり、これはクリーム製剤の油性の分散相を形成する。

[0353]

適切なエマルゲンおよびエマルジョン安定化剤は、ツイーン60、スパン80、セトステア リールアルコール、ミリスチルアルコール、グリセリルモノステアレートおよびラウリル 50 硫酸ナトリウムを含む。製剤用の適切な抽または脂肪は、医薬のエマルジョン製剤に用いられそうなほとんどの油への有効成分の溶解性が非常に低いので、所望の表面的な特性を遊成することに基づく。よって、クリームは、適切な粘稠度でチューブやその他の容器からの調れを防ぎ、好ましくはべたつかず、汚れがつかず、そして洗浄可能な製品であるべきである。ジーイソアジベート、イソゼチルステアレート、コンナン脂肪酸のプロビレングリコールジェステル、イソプロビルミメステート、デシルオレエト、イソプロビルパルミテート、ブチルステアレート、2-エチルヘキシルパルミテートまたはクロダモールCAPとして知られる分娩頻エステルのプレンドのような直鎖または分散頻の1・もしくは2塩基性のアルキルエステルを用いることができ、最後の3つが好ましいエステルである。これらは、所望の特性により、単独または組み合わせて用いることができる。代わりに、ホワ 10イトソフトバラフィンおよび/または減勝パラフィン、または他のミネラルオイルのような高触さの服留を用いることができる。

# [0354]

直腸内投与に適切な製剤は、例えばカカオ脂またはサリチル酸塩を含む適切な基材を含むや剤として提示される。

膣での投与に適切な製剤は、有効成分に加えて、当該技術で適切であると知られている 担体を含む、膣坐剤、タンボン、クリーム、ゲル、バスタ剤、フォーム、または噴器剤製 剤として提示される。

## [0355]

非経口の投与(例えば皮膚、皮下、筋肉内、静脈内および経皮を含む注射による)に適切 20 な製剤は、抗酸物剤、保存剤、皮定化剤、静菌剤、および製剤を目的の受容者の血液と等頭にする溶質を含み得る、水性および非水性で等頭の発熱物質なしの滅菌注射用溶液:ならびに懸濁化剤および粘稠化剤を含み得る水性および非水性の滅菌應潤液、ならびに血液成分もしくは1以上の器官へ化合物を目標とさせるように設計されたリポソームまたはその他の微粒子システムを含む。このような製剤での使用のため適切な等頭の鍼体の例は、生理食塩水注射、リンゲル液、または乳酸加リンゲル液を含む。一般的に、溶液中の有効成分の濃度は、約1 ng/ml~約10 μg/ml、例えば約10 ng/ml~約1 μg/ml の の 製剤は、単回投与最または複数回投与量の密閉された容器、例えばアンブルおよびパイアルで提示されることができ、使用の直前に滅菌液体時代、例えば対力が必必緩加のみを必要とする、凍結乾燥状態で貯蔵されうる。製剤は、上では1以上の器でのみを必要とする、凍結乾燥状態で貯蔵されうる。製剤は、血液成分もしくは1以上の器でへ有効成分を目標とさせるように設計されたリポソームまたはその他の微粒子システムの形態であり得る。

# 【0356】 投与量

有効成分、および有効成分を含む組成物の適切な投与量は、患者によって多様であり得ることが認識される。最適な投与量の決定は、通常、本発明の治療のいずれの危険性または有害な副作用に対する治療的な利益のレベルのパラスをとることに関与する。選択された投与量のレベルは、制度の期間は、組み合わせなの化合物のの格性、投与経路、投与の時間、化合物の排泄の速度、治療の期間、性別、体重、企力の他の素剤、および/こまなしたは物質、ならびに患者の年齢、性別、体重、定分の健康状態、および/正なしては物質、ならびに患存する。化合物の量および投与経路は、結局、医師の自由裁量であるが、一般に、投与量は、所望の効果を達成する、作用部位における局所の濃度を達成するものである。

#### [0357]

インビボでの投与は、治療の経過を通して、1回の投与、連続的または間欠的に行うことができる。最も効果的な投与の手段および投与量を決定する方法は、当業者に知られており、療法に用いる処方、療法の目的、治療される標的細胞、および治療される対象と共に変化する。単回または複数回の投与は、治療する医師により選択された投与レベルおよびパクーンと共に行うことができる。

[0358]

一般に、有効成分の適切な投与量は、1日当たり、対象の体重1キログラム当たり約0.1 ~約250 BEである。有効成分が塩、エステル、プロドラッグなどである場合、投与された 量は、規となる化合物ベースで計算され、用いられる実際の重量は、比例して増える。 【0359】

# キット

本発明のある観点は、(a) 好ましくは適切な容器内および/または適切な包装で提供される有効成分;(b) 使用のための説明、例えば有効成分をどのように投与するかについて記載された使用説明書を含むキットに関する。

記載された使用説明書は、有効成分が何に適切な治療であるかを明記したリストも含み 10得る。

[0360]

# 実 施 例

次の実施例は、本発明を説明するためだけに提供され、本明細書に記載のような本発明 の範囲を限定しようとするものではない。いくつかの実施例は、市販の出典から購入した 留開金 サポータは、これらの事施例については上記の表に記録している。

## [0361]

本発明の化合物の製造

一般的な方法 市販の出典から得たすべての試薬は、さらなる精製を行わずに用いた。無水の溶媒は、市販の出典から得てさらなる乾燥を行わずに用いた。フラッシュクロマヤ 20 グラフィーは、シリカゲル60、0.015~0.040 mm(MERCK)で行った。 薄層クロマトグラフィーは、シリカゲル60、0.015~0.040 mm(MERCK)とで行った。 薄層クロマトグラフィーは、シリカゲル60 F, 1, 1アルミニウムブレート (MERCK)とで行った。 本発明の化合物は、supelco DISCOVERY C, 1 Scm×4.6mm内径、5μmカラム、グラジエントA: MeOH、C: 0.1% H, 0中の 半酸 (D分 10%A 90%C、0.5分 10%A 90%C、10分 90%A 10%C、10分 90%A 10%C、10、5分 10%A 90%C、12分 10%A 90%C、3と0、10%A 90%C、12分 10%A 90%C、12分 10%A 90%C、12分 10%A 90%C、12分 10%A 90%C、12分 10%A 90%C、20、30mm×4.6mm内径のカラムを用いるLC/MS、またはPhenomenex からのLuna 3μm、C18(2)、30mm×4.6mm内径のカラムを用い、温度22℃で次の溶媒:A - 水 + 酢酸アンモニウム10シェリモル + 半酸0.08% (v/v) および B - アセトニトリル + 半酸0.08% (v/v)流速2mL/分を用いるLP1100装置により特性決定された。グラジエント:

[0362]

【表 6 ]

| 時間(分) | % 溶媒 A | % 溶媒 B |
|-------|--------|--------|
| 0     | 95     | 5      |
| 0.25  | 95     | 5      |
| 2.50  | 5      | 95     |
| 3.65  | 5      | 95     |
| 3.75  | 95     | .5     |

全取得時間は3.75分である。

検出: 230nm、254nmおよび270nmでのUV検出

質量分析: HP1100 MSD、シリーズA

イオン化は、陽イオンエレクトロスプレーである。

分子量のスキャン範囲は120~1000である。

## [0363]

核磁気共鳴分光 (NMR)を、Bruker 300または400MH2 を用いて行い、重水素化溶媒中で記録した。

マイクロ波楽験を、CEMディスカバーシンセシスコニットまたはSmithパーソナルシンセ サイザーを用いて行った。これらの装置は、連続焦点マイクロ波送遠システム(continuou s focused microwave delivery system)を提供する。

50

40

30

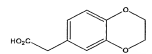
30

CEMシステムについて、動力出力は0~300 ▼で変動し得る。反応は、隔壁で密閉された ガラス容器(約10 m1)内で行った。セプタムを貫通したゲージの針により圧力をモニター し、温度をガラス容器の底にある赤外線のプローブによりモニターした。すべての実験は 、提拌の選択のもとで行った。融点は、電熱装置で測定し、修正していない。すべての収率は、最適化していない。

[0364]

実施例

<u>実施例49、61、62、63、68、70、71、153~157のフェニル酢酸の製造</u> 【化45】



2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-酢酸

3.4-ジヒドロキシフェニル酢酸(5.08g、30.2 mmol)および炭酸カリウム(12.5g、3.0当量)を、アセトン(80ml)および水(80ml)の混液中に溶解し、1.2-ジブロモエタン(3.4ml、1.3当量)を添加する前に1時間遭流した。次いで、混合物を速く撹拌しながら36時間還流した。冷却後、アセトンを真空下に除去し、中性物をエーテル(1×50ml)で抽出した。水相を38 HClで酸性化し、E10Ac(40ml×3)で抽出し、最後の抽出は、水相をNaClで飽和した後に行った。E10Ac抽出物を合わせ、Na,S0,で乾燥し、溶媒を除去して茶色の粘性の油を得た。これを少量のDCMに溶解し、溶出溶媒として95/5 DCM/E10H混液を用いるカラムクロマトグラフィーにより精製した。適切なフラクションから、オフホワイトの著色した粉末として2.8g(468収率)を得た。

[0365]

δ. (CDC1,), 8.86 (1H, プロード, CO,H), 6.67 (3H, m, Ar-H), 4.16 (4H, s, O-CH,CH, -O), 3.45 (2H,'s, CH,CO,H). LCMS tR = 5.38, MS m/z 193.3 [M-H].

[0366]

[化46]

[4-(3-シアノ-プロポキシ)-フェニル]-酢酸

4-ヒドロキシフェニル酢酸 (3.5g、23mmol) および水酸化カリウム (3.9g、3.0当量)をMeO H (100ml)に溶解し、4-ブロモブチロニトリル (10g、3当量)を添加する前に1時間提弁した。MeOH中のKOH (3.7g)をさらに添加する前に、混合物を一晩選症し、冷却する前にさらに1時間遅流した。混合物を水(100ml)中に注ぎ、E1OAc (2×20ml)で洗浄し、5M HC1を用い 40 で酸性化した。得られた白色の沈酸物をろ去し、ろ被をDCM (2×30ml)で抽出した。DCM抽出物を合わせ、塩水で洗浄し、Na,SO。で乾燥し、蒸発乾燥して、白色粉末として純粋な物質3.78g(75%収率)を得た。

[0367]

δ, (CDC1,), 7.24 (2H, d, Ar-H), 6.86 (2H, d, Ar-H), 4.11 (2H, t, OCH,), 3.61 (2H, s, CH, CO, H), 2.60 (2H, t, CH, CN), 2.10 (2H, m, CH, CH, CH, C), LCMS t, = 5.54, MS m/z 218.2 [M-H]<sup>-</sup>, 220.3 [M+H]<sup>+</sup>.

[0368]

[1247]

# [3-(3-シアノ-プロポキシ)-フェニル]-酢酸

3-ヒドロキシフェニル酢酸 (0.74g、4.9mmol) および水酸化カリウム (0.76g、2.8当瓜)をMcOH (30ml)に溶解し、4-プロモブチロトリル(2.45g、3.4当趾)を添加する前に1時間視 10 作した。混合物を、MeOH中のKOH (4g)をさらに添加する前に一晩運流し、冷却する前にさらに1時間運流した。 混合物を水(100ml)中に注ぎ、ElOAc (2×20ml)で抽出し、5M HClを用いて酸性化し、今回はDCM (2×30ml)を用いて再び抽出した。DCM抽出物を合わせ、塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムを用いて乾燥し、蒸発乾燥して、さらなる精製の必要がない白色粉末としての物質0.65g (6118収率)を得た。

#### [0369]

δ<sub>1</sub> (CDCl<sub>1</sub>), 7.18 (1H, m, Ar-H), 6.76 (3H, m, Ar-H), 4.00 (2H, t, OCH<sub>1</sub>), 3.55 (2 H. s. CH<sub>1</sub>CO<sub>1</sub>H), 2.51 (2H, t, CH<sub>1</sub>CN), 2.06 (2H, m, CH<sub>1</sub>CH<sub>1</sub>CH<sub>1</sub>C).

#### [0370]

[4:48]

## [2-(3-シアノ-プロポキシ)-フェニル]-酢酸

2-ヒドロキシフェニル酢酸 (2.48g、16.8 mmol)を用いた以外は、上記と同じ方法を用い 30た。DCM抽出物から、淡黄色の着色した油としての物質0.19g (18%)を得た。

# [0371]

σ<sub>1</sub> (CDC1,), 7.18 (2H, m, Ar-H), 6.85 (2H, m, Ar-H), 4.03 (2H, 1, OCH<sub>1</sub>), 3.58 (2 H, s, CH,CC, H), 2.51 (2H, 1, CH, CN), 2.05 (2H, m, CH, CH, CH, C), [0 3 7 2 ]

## [化49]

40

20

## [4-(4-シアノ-ブトキシ)-フェニル]-酢酸

4-ヒドロキシフェニル酢酸 (1.0g、6.6 mnol)、水酸化カリウム (0.77g、2.1当 撮)および 5-プロモバレロニトリル (3.0ml、3.8当量)を用いた以外は、上記と同じ方法を用いた。DC M抽出物から、明白色の結晶粉末としての物質 1.18g (77%)を得た。

#### [0373]

6. (CDC1.), 7.23 (2H. d. Ar-H), 6.86 (2H. d. Ar-H), 4.02 (2H. t. 0CH.), 3.61 (2H. t., CH.CO., H), 2.47 (2H. t., CH.CN), 1.94 (2H. m., CH. CH.CH.), 1.78 (2H. m., CH. CH.CH.), 1.78 (2H. m., CH. CH.CH.), 1.00 (2H. m., CH. CH.CH.), 1.00 (2H. m., CH. CH.CH.)

[0374]

50

[化50]

[3-(4-シアノ-ブトキシ)-フェニル]-酢酸

3-ヒドロキシフェニル酢酸 (1.0g、6.6 mmol)、水酸化カリウム (0.77g、2.1当量) および5-プロモバレロニトリル (0.79ml、1当量) を用いた以外は、上配と同じ方法を用いた。DCM 10 抽出物から、明白色の耐品粉末としての物質 0.98g (63%) を得た。

[0375]

δ<sub>1</sub> (CDCl<sub>1</sub>), 7.17 (1H. m. Ar-H). 6.75 (3H. m. Ar-H). 3.93 (2H. t. OCH<sub>1</sub>), 3.54 (2 H, s. CH<sub>1</sub>CO<sub>1</sub>H<sub>2</sub>), 2.37 (2H. t. CH<sub>2</sub>CN), 1.84 (4H. m. CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>), LCMS t<sub>1</sub> = 5.98. M S m/z 232.1 [M-H]<sup>-</sup>.

[0376]

【化51】

[3,4-ピス-(3-シアノ-プロポキシ)-フェニル]-酢酸

3.4-ジヒドロキシフェニル酢酸 (2.4g、14mol) および焼酸カリウム (5.9g、3.3当量)を1:1 アセトン/水溶媒混液に溶解し、4-プロモプチロニトリル(4.9g、2.3当量)を添加する前に1時間速抗し、混合物を激しく機搾しながら、さらに5.5時間遅流し、元かり後、アセトンを真空下の蒸発により乾燥し、さらに水(20ml)を添加した。溶液をエーテル(2×20ml)で洗浄し、5M HClを用いて酸性化し、EIOAc (2×25ml)で抽出した。 塩水でエーテル (2×20ml)で洗浄し、5M HClを用いて酸性化し、EIOAc (2×25ml)で抽出した。 塩水で洗砂を 中の Nac1で飽和し、再びEIOAc (20ml)で抽出した。これらの抽出物を合わせ、塩水で洗砂し、Na, SO、30で乾燥し、そして蒸発乾燥して、残液を、溶出溶媒としてDCM: EIOH (95/5) 提液を用いるカラムクロマトグラフィーにより精製した。適切なフラクションから、白色結晶固体としての物質2.35g (548収率)を得た。

[0377]

δ, (CDC1,), 6.78 (3H, s, Ar-H), 4.03 (4H, t, OCH,), 3.51 (2H, s, CH, CO, H), 2.54 (4H, t, CH, CN), 2.11 (4H, m, CH, CH, CH,). LCMS t, = 5.42, MS m/2 301.0 [M-H]<sup>-</sup>. [O 3 7 8 ]

[(8 5 2 ]

(4'-フルオロ-ビフェニル-4-イル)-酢酸(Gala, D.、Stamford, A.、Jenkins, J. および Kupelman M.、Org. Proc. Res. & Dev. 1997, 1、163~164から改変)

カーボン上の5%パラジウム (0.16g)を攪拌した溶液に添加する前に、4-プロモフェニル 酢酸 (0.7g, 3.3mmol)および4-フルオロホウ栗酸 (0.5g, 1.1当最)を、E10日 (2ml)およびH ,0 (5ml)の混液に溶射した(少し多くのE10Hを、酸の溶解を助けるために添加し得る)。炭 酸ナトリウム (0.4g, 1.3当最)を、最小限の最の水に溶解し、反応混合物に添加し、これ 51

20

40

を次いでマグネティックスターラーバーが入ったマイクロ波リアクターチューブに、等しい追に分けて密閉した。これらを施しく攪拌しながら15米の動力を用いて加熱し、65℃ 25分間保持した。希知後、2つの溶液を合わせ、ろ過し、チューブおよび固体をEt0H/0.1MNaOHの1:1 混液で洗浄した。ろ液の揮発性の成分を蒸発して除き、残った水溶液を酸性化すると枕殿が形成された。これをろ過し、少量の水で洗浄し、P,0,の存在下で真空下に乾燥して、白色粉末としての物質。59g(193kg率)を得た。

[0379]

δ<sub>1</sub> (d<sub>1</sub>-DMSO), 7.69 (2H, m, Ar-H), 7.55 (2H, d, Ar-H), 7.27 (4H, m, Ar-H), 3.56 (2H, s, CH, CO, H). LCMS t<sub>1</sub> = 7.43, MS m/z 228.8 [M-H].

[0380]

[化53]

(4'-フルオロ-ピフェニル-3-イル)-酢酸

3-プロモフェニル酢酸 (0.5g、2.3mmol)を用いて、先の反応で配 載した方法を行い、白色結晶として0.42g (78%収率)を得た。

δ, (d,-DMSO), 7.67 (2H, m, Ar-H), 7.49 (2H, m, Ar-H), 7.33 (4H, m, Ar-H), 3.56 (2H, s, CH, CO, H), LCMS t, = 7.37, MS m/z 229,1 [M-H].

[0381]

[化54]

(3',4'-ジメトキシ-ピフェニル-4-イル)-酢酸

4-プロモフェニル酢酸 (0.5g、2.3mmol) および3,4-ジメトキシフェニルホウ素酸 (0.55g、1.3当量) を用いて上記のような方法を行い、白色粉末として0.47g (744収率)を得た。 6. (d.-DMSO), 7.57 (2H, d, Ar-H), 7.31 (2H, d, Ar-H), 7.16 (2H, d, Ar-H), 7.02 (1H, d, Ar-H), 3.84 (3H, s, OCH,), 3.79 (3H, s, OCH,), 3.58 (2H, s, CH,CO,H). L CMS t, = 6.83, MS m/z 270.9 [M-H].

[0382]

[化55]

(3',4'-ジメトキシ-ピフェニル-3-イル)-酢酸

3-プロモフェニル酢酸 (0.5g、 2.3mmol)を用いて上配のような方法を行い、白色粉末として0.29g (45%収率)を得た。

δ <sub>s</sub> (d<sub>s</sub>-DMS0), 7.51 (2H, d, Ar-H), 7.34 (1H, t, Ar-H), 7.15 (3H, m, Ar-H), 7.00 50

(1H, m, Ar-H), 3.84 (3H, s, OCH,), 3.79 (3H, s, OCH,), 3.58 (2H, s, CH, CO, H). L CMS  $t_{*} = 6.83$ , MS m/z 271.0 [M-H].

[0383]

[ (K 5 6 ]

(3'-エトキシ-ピフェニル-4-イル)-酢酸

4-プロモフェニル酢酸 (0.6g、2.8mmol) および3-エトキシフェニルホウ素酸 (0.51g、1.1 当量)を用いて上記のような方法を行い、白色粉末として0.47g(66%収率)を得た。 δ (d.-DMSO), 7.59 (2H, d. Ar-H), 7.33 (2H, d. Ar-H), 7.17 (2H, m. Ar-H), 6.90 (1H, m, Ar-H), 4.08 (2H, q, CH, CH, ), 3.58 (2H, s, CH, CO, H), 1.35 (3H, t, CH, CH, )

[0384] 【化571

[3-(2-フルオロ-エトキシ)-フェニル]-酢酸

3-ヒドロキシフェニル酢酸(1.0g、6.6mmol)および1-プロモ-2-フルオロエタン(1.1mL、 2.3当量)を用いて上記のような方法を行い、白色粉末として0.61g(478収率)を得た。 δ<sub>11</sub> (d<sub>4</sub>-アセトン), 10.76 (1H, s プロード, CO<sub>1</sub>H), 7.27 (1H, t, Ar-H), 6.90 (3H, m 30  $A_{T}-H$ , 4.76 (2H, 2t, J = 4Hz,  $J_{H-F}$  = 48 Hz,  $CH_{1}CH_{2}F$ ), 4.27 (2H, 2t, J = 4Hz . J<sub>n-</sub>, = 26 Hz, CH, CH, F), 3.63 (2H, s, CH, CO, H). LCMS t<sub>s</sub> = 5.37, MS m/z (親イオ ンは観察されなかった).

[0385]

以下の反応はスキーム10に関する:実施例49、53~63、69、70、73、78、79のジヒドロキ シフェニルケトンの一般的な合成

1-(2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-2-フェニル-エタノンの合成 [化58]

フェニル酢酸(0.82g、6mmol)、レゾルシノール(0.66g、6mmol)および三フッ化ホウ素エ ーテル錯体(4m1、33mmo1)を一緒に混合し、アルゴン下に80℃に加熱した。次いで、混合 物を10% NaOAc (100ml)に注ぎ、2時間放置した後に茶色の固体の沈殿物が形成された。こ れをフラッシュクロマトグラフィーにより精製して、白色固体としての所望の化合物を得 た(1.19g、87%): R, 0.5 ヘキサン/ 酢酸エチル(70/30)。

10

20

50

40

30

ν····· (フィルム) cm<sup>-1</sup>: 3349 (0H), 1700 (C=0). δ, (DMSO): 10.71 (1H, s, 0H). 8.26 (2H, d, J=8Hz, ArH), 7.27 (5H, m, ArH), 6.42 (1H, dd, ArH), 6.27 (1H, s, ArH), 4.29 (2H, s, CH,). LCMS iR 6.98, m/z 227 [M-H].

[0386] ]- (5-クロロ-2、4-ジヒドロキシ-フェニル) -2-フェニル -エタノンの合成 [化59]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。フェニル酢酸 (4.71g、34.6mmo1)、4-クロロレゾルシノール (5g、34.6mmo1)、三フッ化ホウ素エーテル蝟体 (30 ml)。2時間放置した後にオレンジ色の沈酸物が形成された。これをフラッシュクロマトグラフィーにより精製して、白色固体としての所望の化合物を得た (7.2g、79.3%); R, 0.9 ヘキサン/酢酸エチル (20/80)。

δ, (DMSO): 8.01 (1H, s, ArH), 7.28 (5H, m, ArH), 6.47 (1H, s, ArH), 4.33 (2H, s, CH,), δ, (DMSO): 201.6 (C=O), 162.8, 160.6, 135.3, 132.5, 129.8, 128.7, 126.9, 113.3, 112.1, 104.1 (CAr), 44.8 (CH2). LCMS 1, 7.55, m/z 261 [M-H].

2-(4-プロモ-フェニル)-1-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-エタノンの合成 【化 6 0】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-プロモフェニル酢酸(7.44g、34.6mmol)、4-クロロレゾルシノール(5g、34.6mmol)、三フッ化ホウ素エーテル錯体(30ml)。2時間放置した後にオレンジ色の沈殿物が形成された。これをフラッシュクロマトグラフィーにより精製して、オフホワイト色の固体としての所望の化合物を得た(10.5g、89%); R, 0.9 ヘキサン/酢酸エチル(20/80)。

δ, (DMSO): 8.01 (1H, s, ArH), 7.49 (2H, d, J=8Hz, ArH), 7.22 (2H, d, J=8Hz, ArH), 6.45 (1H, s, ArH), 4.29 (2H, s, CH,), δ, (CDC13): 200.9 (C=0), 162.5, 160. 3, 134.7, 132.4, 132.0, 131.4, 120.2, 113.6, 112.0, 104.1 (CAr), 44.3 (CH,), LCM S 1, 8.12, m/z 339/341/343 (M-H)<sup>-</sup>.

[0388]

2-(2-プロモ-フェニル)-1-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-エタノンの合成

[ (k. 6 1 ]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。2-プロモフェニル酢酸(5g、23.3mnol)、4-10 クロロレゾルシノール(3.38g、23.3mnol)、三フッ化ホウ素エーテル蜡体(20ml)。2時間放 酸した後に茶色の戊酸物が形成された(7.4g、93.3%);R,0.4 ヘキサン/酢酸エチル(70/ 30)。これは、所望の物質であることが示された。

LCMS t. 7.92. m/z 339/341 [M-H]".

[0389]

1-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-2-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-エタノンの合成

[化62]

 $\delta_1$  (DMS0) : 8.02 (1H, s, ArH), 6.80 (3H, m, ArH), 6.01 (1H, s, ArH), 4.20 (4H, s, (CH<sub>1</sub>)<sub>1</sub>), 4.00 (2H, s, CH<sub>2</sub>).  $\delta_1$  (CDCl<sub>2</sub>) : 198.7 (C=0), 173.0, 168.8, 164.6, 143.4, 131.3, 129.2, 122.3, 118.1, 117.2, 115.8, 108.3, 104.0 (CAr), 64.3, 43.1, 22.1. LCMS 1, 7.46, m/z 319/321 [N-H]<sup>2</sup>.

[0390]

2-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-1-(5-エチル-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-エタノンの合成

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-酢酸(1.0g、5.15mmol)、エチルレゾルシノール(0.71g、5.15mmol)、三フッ化ホウ 50

楽エーテル錯体 (6m1)。 2時間放置した後に袖を分離した。これを酢酸エチル中に抽出し、洗浄(水)し、乾燥 (MgS0,)し、溶媒を除去して粘性のオレンジ色の固体を得た。LC−MSは、これが主要な成分として2-(2,3-ジヒドロ−ペンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-1-(5-エチル−2,4-ジヒドロキシーフェニル)-エタノンを含むことを示した。この物質を、さらなる精製を行わずに次の段階に用いた。

LCMS t. 7.69. m/z 313/315 [M-H] .

[0391]

4-[4-[2-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-2-オキソ-エチル]-フェノキシ]-ブチロニトリルの合成

[4:64]

10

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。  $[4-(3-シァノ-プロポキシ)-フェニル]- 酢酸 (0.5 g_2 2.28 mmol)、4-クロロレゾルシノール (0.33 g_2 2.28 mmol)、三フッ化ホウ楽エー2 テル蜡体(5 mml)。2 時間 放置した後に沈酸物が形成され、これをろ適し、洗浄 (水)し、乾燥して、白色固体として <math>4-[4-[2-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-2-オキソ-エチル]-フェノキシ]-プチロニトリル (0.62 g_2 7.78.7%)を得た:R, 0.6 ヘキサン/ 酢酸エチル (20/80)。$ 

LCMS t. 7.24. m/z 344/346 [M-H].

[0392]

次の反応は、スキーム11に関する。実施例49、59、69、70の7-ヒドロキシ-2-メチル-3-フェニル-クロメン-4-オンの一般的な合成

7-ヒドロキシ-2-メチル-3-フェニル-クロメン-4-オンの合成

[化65]

30

I-(2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-2-フェニル-エタノン (0.5g、3.2mol)を、無水DMFと無水酢酸(1.5ml)、および無水炭酸カリウム(1.4g、10.1mmol)中で3時間遺成した。次いで 40、溶液を水に注ぎ、沈殿をろ過して、白色固体としての7-ヒドロキシ-2-メチル-3-フェニル-クロメン-4-オン(0.62g、66%)を得た;R,0.75 cf SM 0.9 酢酸エチル/ ヘキサン(75/25)。

[0393]

δ<sub>1</sub> (DMSO): 10.72 (1H, s, 0H), 7.88 (1H, d, ]=9Hz, ArH), 7.37 (3H, m, ArH), 7.27 (2H, m, ArH), 6.92 (1H, d, ]=9Hz, ArH), 6.73 (1H, s, ArH), 2.22 (3H, s, CH3). δ, (DMSO): 175.1 (C=0), 162.9, 162.8, 157.4, 133.8, 130.9, 128.3, 127.7, 127.4, 122.5, 115.9, 115.1, 102.3 (不飽和), 19.5 (CH3). LCMS 1, 7.02, MS m/z 295 [M+H].

[0394]

40

6-クロロ-7-ヒドロキシ-2-メチル-3-フェニル-クロメン-4-オンの合成 【化 6 6】

LCMS t. 7.26, MS m/z 287 [M+H]\*.

# [0395]

3-(4-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-2-メチル-クロメン-4-オンの合成 [化 6 7]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 2-(4-プロモ-フェニル)-1-(5-クロロ-2.4-ジヒドロキシ-フェニル)-エタノン(1.5g、4.4mpol)、無水酢酸(2.0ml)、炭酸カリウム(2.1g 15.2mmol)。 3-(4-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-2-メチル-クロメン-4-オ 30ンを、オフホワイト色の固体として得た(1.2g、74.5g)。

LCMS 1, 7.88, MS m/z 365 [M-H] .

# [0396]

3-(2-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-2-メチル-クロメン-4-オンの合成 【化 6 8】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 2-(2-プロモ-フェニル)-1-(5-プロロ-2.4-ジヒドロキシ-フェニル)-エタノン (2.0g, 5.88mol)、無水酢酸 (2.0ml)、設酸カリウム (2.5g, 18.1mol)。 形成された白色の固体は、所望の化合物を含むことが示され、直接次の段階に用いた。

LCMS t, 7.51, MS m/z 365/367/369 [M+H]'.

#### [0397]

6-クロロ-3-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-7-ヒドロキシ-2-メチル-ク

20

40

ロメン-4-オン (化69)

LCMS t. 7.16. MS m/z 343 [M-H] .

[0398]

3-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-6-エチル-7-ヒドロキシ-2-メチル-ク ロメン-4-オン [化70]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 2-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-306-イル)-1-(5-エチル-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-エタノン <math>(1.0g,3.2mmol)、無水酢酸 (2.0ml)、炭酸カリウム (2.1g,15.2mmol)。 LCMS により、 $3-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4] ジオキシン-6-イル)-6-エチル-7-ヒドロキシ-2-メチル-クロメン-4-オンが油の物質中に存在することが示された、<math>R_1$  0.8 酢酸エチル/ ヘキサン (70/30)。 該物質を、さらなる精製を行わずに次の段階に用いた。

LCMS 1, 7.41, m/z 337/339 [M-H]"

[0399]

4-[4-(6-クロロ-?-ヒドロキシ-2-メチル-4-オキソ-4H-クロメン-3-イル)-フェノキシ]-ブ チロニトリル

【化71】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-[4-[2-(5-クロロ-2.4-ジヒドロキシ-フ

LCMS t, 7.07, m/z 368/371 [M+H]'.

[0400]

次の反応は、スキーム12に関する。実施例50~57、60、62、63、65~68、72~74、77、79

、 153~157のイソフラボンのワンボット合成

7-ヒドロキシ-3-フェニル-クロメン-4-オンの合成

[化72]

レゾルシノール (0.66g, 6mmo1)、フェニル酢酸 (0.816g, 6mmo1)、 および三フッ化ホウ素ジエチルエーテル鎖体 (5m1)を、85℃に90分間加熱した。この時間後、反応を冷却し、D (5m1)を添加した。第一段階の完了の30分前に、PC1、(1.878g, 9mmo1)を添加し、そんで添加し、混合物を20分間加熱した(5000)。これを第一段階からの溶液に添加し、そして合わせた溶液を塞温で1時間提拌することを許容した。次いで、反応混合物を1M HC1 (100m1)に注いだ。形成された沈殷物をろ過し、メタノールから再結晶させて、白色固体として(7-1)とドロキン(30.770)1。

[0401]

ν(...,) (フィルム) cm-1 : 3195 (0H), 1621 (C-0). δ, (DMSO) : 10.84 (1H, s, 0H), 8.37 (1H, s, -CH), 8.0 (1H, d, J=8Hz, ArH), 7.55 (2H, m, ArH), 7.39 (3H, m, ArH), 6.94 (1H, d, J=8Hz, ArH), 6.63 (1H, s, ArH). δ, (CDC1,) : 174.7 (C-0), 163.0 30, 157.8, 154.1, 132.5, 129.3, 128.4, 128.1, 127.7, 123.9, 117.0, 115.6, 102.5. L CMS 1, 6.94, MS m/2 239 [M+H].

[0402]

3-(4-プロモ-フェニル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成 【化 7 3】

40

10

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。レゾルシノール(0.66g、6mmo1)、4-プロモフェニル酢酸(1.29g、6mmo1)、BF, E1, 0 (4m1)、PCJ, (1.9g、9.1mmo1)、DMF (5m1 および10m1)。形成された沈殷物をろ過し、メタノールから再結晶させて、白色の結晶関体として3-(4-プロモ-フェニル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンを得た(1.1g、57.8%); R, 0.85 酢酸エチル。

[0403]

20

. 30

δ. (DMSO): 10.84 (1H, s, 0H), 8.43 (1H, s, =CH), 7.97 (1H, d, J=8Hz, ArH), 7.5 8 (4H, m, ArH), 6.97 (1H, d, J=8Hz, ArH), 6.88 (1H, s, ArH), δ, (DMSO): 174.5 (C=0), 163.1, 157.8, 154.4, 131.7, 131.4, 131.3, 127.7, 122.7, 121.4, 116.9, 115. 7, 102.6, LCMS t, 7.63, MS m/z 317 [M+H].

[0404]

3-(3,4-ジメトキシ-フェニル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成 【化 7 4 】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。レゾルシノール(0.66g、6mmol)、3,4-ジメトキシ-フェニル酢酸(1.18g、6mmol)、BF,Et,0 (4ml)、PCI, (1.9g、9.1mmol)、DMF (5ml および10ml)、形成された沈殷物をろ過し、メタノールから再結晶させて、薄いオレンジ色の固体として3-(3,4-ジメトキシ-フェニル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンを得た(1.43g、80g): R.0.9 酢酸エチル/ ヘキサン(75/25)。

[0'405]

6, (DMSO): 10.78 (1H, s, 0H), 8.56 (1H, s, =CH), 7.99 (1H, d, J=9Hz, ArH), 7.0 (5H, m, ArH), 3.78 (6H, s, 2xCH), 6, (DMSO): 174.9 (C=0), 162.9, 157.7, 153. 7, 148.6, 149.0, 127.6, 124.9, 123.6, 121.6, 117.0, 115.5, 113.2, 111.9, 102.5 (本控和), 55.9 (CH,). LCMS 1, 6.51, MS m/z 299 [M+H]\*.

[0406]

6-エチル-7-ヒドロキシ-3-フェニル-クロメン-4-オンの合成 【化 7 5】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。エチル レゾルシノール(0.83g、6mmol)、フェニル酢酸(0.82g、6mmol)、BF,Et<sub>1</sub>の (3.88ml、31.5mmol)、PCl, (1.88g、9mmol)、DMF (4.6ml and 10ml)。形成された沈殿物をろ過し、メタノールから再結晶させて、薄い茶色の固体として6-エチル-7-ヒドロキシ-3-フェニル-クロメン-4-オンを得た(1.4g、87.7% 40); R, 0.4 cf SM 0.5 酢酸エチル/ ヘキサン(40/60)。

[0407]

δ』(DMSO): 10.84 (1H, s, 0H), 8.35 (1H, s, =CH), 7.97 (1H, s, ArH), 7.54 (2H, m, ArH), 7.40 (3H, m, ArH), 6.90 (1H, s, ArH), 2.50 (2H, q, ]=7Hz, CH,), 1.18 (3H, t, ]=7Hz, CH,), δ, (DMSO): 174.7 (C=0), 161.0, 156.1, 153.9, 132.7, 130.5, 129.3, 128.4, 128.0, 125.3, 123.8, 116.7, 101.8 (不飽和峻棄), 22.7 (CH,), 14.1 (CH,), LCMS t, 7.48, MS m/z 267 [M+H]'.

[0408]

3-(4-プロモ-フェニル)-6-エチル-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成

[15.76]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。エチル レゾルシノール(0.83g、6mmol)、4 10 -プロモフェニル酢酸(1.29g、6mmol)、BF,E1,0 (5ml)、PCI。(1.9g、9.1mmol)、DMF (5ml および|0ml)、形成された沈殿物をろ過し、メタノールから再結晶させて、薄いピンク色の固体として3-(4-プロモ-フェニル)-6-エチル-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンを得た(1.7g、82.38); R, 0.84 酢酸エチル・

[0409]

る。(DMSO): 10.76 (1H, s, 0H), 8.30 (1H, s, =CH), 7.73 (1H, s, ArH), 7.52 (4H, m, ArH), 6.80 (1H, s, ArH), 2.53 (2H, q, J=7Hz, CH,), 1.09 (3H, t, J=7Hz, CH,). る。(DMSO): 174.4 (C=0), 161.1, 156.1, 154.1, 131.9, 131.4, 131.3, 130.7, 125.3, 122.6, 121.3, 116.6, 101.8, (不飽和炭素), 22.7 (CH₁), 14.1 (CH₁), LCMS t, 8.16, MS m/z 347 [M+H].

[0410]

3-(3,4-ジメトキシ-フェニル)-6-エチル-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成 【化 7 7】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。エチル レゾルシノール (0.83g、6mmol)、3、4-ジメトキシフェニル酢酸 (0.83g、6mmol)、BP, EI, 0 (4ml)、PCI, (1.9g、9.1mmol)、DF, EI, 0 (4ml)、PCI, (1.9g、9.1mmol)、以外で10ml)。形成された沈穀物をろ適し、メタノールから再結晶させて、海い茶色の固体として3-(3.4-ジメトキシ-フェニル)-6-エチル-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンを得た(1.8g、92%); R, 0.4 cf SM 0.5 エーテル/石油エーテル [40~60℃] (50/50)。 [0 4 1 1]

る。(DMSO) : 10.70 (1H, s, 0H), 8.42 (1H, s, =CH), 7.73 (1H, s, ArH), 7.10 (1H, s, ArH), 6.91 (1H, d, J=8Hz, ArH), 6.83 (1H, d, J=8Hz, ArH), 6.70 (1H, s, ArH), 6.93 (1H, s, ArH), 6.70 (1H, s, ArH), 6.80 (1H, s, ArH), 6.80 (1H, s, ArH), 6.80 (1H, s, ArH), 7.10 (1H, s, ArH), 7.10

[0412]

6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-フェニル-クロメン-4-オンの合成

3 U

40

[(1:78]

7

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。クロロレゾルシノール (0.87g, 6nmo1)、フ 10 ェニル酢酸 (0.82g, 6nmo1)、  $BF_sE_{1.0}$  (4nl)、 PCI, (1.9g, 9.1nmo1)、 DMF (5nl および 10ml)、 BK 成されたピンク色の固体をろ過し、メタノールから再結晶させて、微細な薄いピンク色の結晶として6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-フェニル-クロメン-4-オンを得た (1.4g, 85%) (1.9g, 85%) (1.9g, 85%) (1.9g, 85%)

[0413]

ð, (DMSO): 8.33 (1H, s, =CH), 7.98 (1H, s, ArH), 7.54 (2H, m, ArH), 7.43 (3H, m, ArH), 7.07 (1H, s, ArH). ð, (DMSO): 173.9 (C=0), 158.3, 155.9, 154.5, 132.1, 129.3, 128.5, 128.2, 126.5, 123.8, 120.1, 117.5, 104.0. LCMS 1, 7.25, MS m/z 27 3 [M+H].

[0414]

3-(4-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成 【化 7 9】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-クロロレソルシノール(0.87g、6mmol)、4-ブロモフェニル酢酸(1.29g、6mmol)、BF,E1,0 (4ml)、PCI, (1.9g、9.1mmol)、DMF (5mlaよび10ml)。形成された沈酸物をろ過し、メタノールから再結晶させて、薄片状の白色固体として3-(4-ブロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンを得た(1.2g、56.83);R,0.81 酢酸エチル。

[0415]

る。 (DMSO) : 8.47 (1H, s, =CH), 8.00 (1H, s, ArH), 7.60 (4H, dd, ArH), 7.07 (1H, s, ArH), δ, (DMSO): 174.1 (C=0), 158.4, 155.9, 154.7, 131.4, 131.4, 131.3, 126.5, 122.7, 121.5, 120.2, 117.3, 104.0 (不飽和). LCMS 1, 8.02, MS m/2 351/353 [M+H].

[0416]

6-クロロ-3-(3,4-ジメトキシ-フェニル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成

[化80]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-クロロレゾルシノール (0.87g、6mmol)、103,4-ジメトキシ-フェニル酢酸 (1.18g、6mmol)、Br,Et,O (4ml)、PCI。(1.9g、9.1mmol)、DMF (5mlおよび10ml)、形成された沈酸物をろ過し、メタノールから再結晶させて、オフホワイト色の固体として6-クロロ-3-(3,4-ジメトキシ-フェニル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンを得た(1.4g、70.20%):R,O.72 酢酸エチル。

# [0417]

δ<sub>1</sub> (DMSO): 8.78 (1H, s, "CH), 7.99 (1H, s, ArH), 7.00 (4H, m, ArH), 3.78 (6H, s, 2zCH<sub>1</sub>), δ<sub>1</sub> (DMSO): 174.1 (C=0), 158.21, 155.86, 154.0, 149.0, 148.7, 126.5, 124.5, 123.5, 121.6, 120.0, 117.4, 113.1, 111.9, 103.9 (不飽和), 55.9 (CH<sub>1</sub>). LCM S t<sub>1</sub> 6.91, MS m/z 333 [M+H]<sup>1</sup>.

## [0418]

6-クロロ-3-(2,3-ジヒドロ-ベンソ[1,4]ジオキシン-6-イル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成

【化81】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。クロロレソルシノール (0.075g、0.52mnol)、2、3-ジヒドローベンソ[1.4]ジオキシン-6-イル) 酢酸 (0.1g、0.52mnol)、BF, Bt, 0 (4ml) PCI、(0.16g、0.77mmol)、BF, 「Sin13よび8ml)、冷却した溶液を酢酸エチル(2×30ml)中に抽出し、洗浄(2×50mlの水)し、乾燥(MgSO、)し、そして溶媒を除去して粗生成物を得て、これをカラムクロマトグラフィーにより精製して、粉末状の白色固体として6-クロロ-3-(2、3-ジヒドローベンゾ[1、41ジオキシン-6-イル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンを得た(0.1g、58%); R、0.8 cf SMs 0.85、0.82 酢酸エチル/ ヘキサン(75/25)。

## [0419]

δ. (DMSO): 8.40 (1H, s, =CH), 8.05 (1H, s, ArH), 7.10 (4H, m, ArH), 6.89 (1H, 4( d, J= 8Hz, ArH), 4.32 (4H, s, CH,CH,). LCMS 1, 7.20, MS m/z 331/333 [M+H].\* [O 4 2 O ]

3-(2-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成

40

[化82]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 4-クロロレソルシノール (2.0g、13.8mmol)、2-プロモフェニル酢酸 (2.9gg、13.8mmol)、BF,E1,0 (8ml)、PCI, (4.3g, 20.6mmol)、DMF (8mlおよび12ml)。形成された沈酸物をろ過し、メタノールから再結品させて、白色固体としての3-(2-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンを得た(1.9g、39.1%); R, 0.85 酢酸エチル/ ヘキサン (75/25)。

# [0421]

δ<sub>B</sub> (DMSO): 8.32 (1H, s, =CH), 7.99 (1H, s, ArH), 7.70 (1H, d, J=8Hz, ArH), 7.39 (3H, m, ArH), 7.11 (1H, s, ArH), δ<sub>c</sub> (DMSO): 173.1 (C=0), 158.5, 156.2, 155.2, 133.6, 132.9, 132.7, 130.6, 127.9, 126.4, 125.12, 124.9, 120.2, 117.2, 104.2. L

# [0422]

4-[4-(6-クロロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-クロメン-3-イル)-フェノキシ]-ブチロニトリルの合成

[18.83]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 4-クロロレゾルシノール (0.33g、2.28mmol)、 (4-(3-シアノブロボキシ)-フェニル] 酢酸 (0.5g、2.28mmol)、 BF, E1, 0 (5ml)、 PC1, (0.94gg、4.5mmol)、 DMF (8ml H3 よび [2ml)、 形成された沈駿物をろ過し、メタノールから再結晶させて、白色固体として <math>4-[4-(6-クロロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-クロメン-3-イル)-フェノキシ]-ブチロニトリルを得た (0.55g、67.9%); R, 0.75 酢酸エチル/ ヘキサン (80/20)、

LCMS 1, 7.10, m/z 356/358 [M+H] .

[0423]

6-クロロ-3-(4'-フルオロ-ピフェニル-4-イル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成

【化84】

この化合物は、上配と同じ方法で合成した。4-クロロレゾルシノール(0.31g、2.17mmol)、(4'-フルオロビフェニル-4-イル)-酢酸(0.5g、2.17mmol)、BF,E1,0(5ml)、PCl,(0.6 8g、3.3mmol)、DMF (8mlおよび5ml)。6-クロロ-3-(4'-フルオロ-ビフェニル-4-イル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンが、白色固体として析出した(0.45g、68.6%)。

LCMS t. 8.41, MS m/z 365/367 [M-H] .

[0424]

6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(3-メトキシ-フェニル)-クロメン-4-オンの合成

[化85]

CI

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-クロロレソルシノール(1.74g、12mmol)、3-メトキシフェニル酢酸 (2.0g、12mmol)、BF,E1,0 (5ml)、PC1。(3.75g、18mmol)、DM F(15mlおよび10ml)。6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(3-メトキシ-フェニル)-クロメン-4-オンが、白色固体として析出した(1.6g、44%)。

 $\delta_{z}$  (DMSO) : 8.45 (1H, s, =CH), 8.02 (1H, s, ArH), 6.98 (5H, m, ArH), 3.79 (3H, s, CH<sub>1</sub>). LCMS 1, 7.32, MS m/z 301 [M-H]<sup>-</sup>.

[0425]

6-クロロ-3-(3'-エトキシ-ピフェニル-4-イル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成

20

10

[化86]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-クロロレソルシノール(0.26g、1.8mmol)、(3'-エトキシピフェニル-4-イル)-酢酸(0.44g、1.8mmol)、BF,Et,0 (5ml)、PCI, (0.56g、2.69mmol)、DMF (8mlおよび5ml)。 粗油物質(0.39g、55.2%)を、次の段階に用いた。R,0.8 酢酸エチル/ ヘキサン(70/30)]。

LCMS t. 8.34, MS m/z 391/393 [M-H].

[0426]

6-クロロ-3-(4'-フルオロ-ピフェニル-3-イル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成 【化 8 7】

この化合物は、上配と同じ方法で合成した。4-クロロレゾルシノール(0.25g、1.7mmol) 30、(4'-フルオロビフェニル-3-イル)-酢酸(0.4g、1.7mmol)、BF,Et,0 (5ml)、PCI、(0.54g、2.59mmol)、DBF(8nl3よび5ml)。6-クロロ-3-(4'-フルオローピフェニル-3-イル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンが、白色固体として析出した(0.36g、57.8%)。これを、さらなる精製を行わずに次の段階に用いた。R、0.6 酢酸エチル/ ヘキサン(70/30)。LCMS(4.333、MS m/2.365/367、MHT)・LCMS(4.333、MS m/2.365/367、MHT)・

[0427]

6-クロロ-3-[3-(2-フルオロ-エトキシ)-フェニル]-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成 【化 8 8】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-クロロレゾルシノール(0.86g、2.5mmol)、[3-(2-フルオロ-エトキシ)-フェニル]-酢酸(0.5g、2.5mmol)、BF,Et,0 (5ml)、PCl, (0.79g、3.79mmol)、NF(8mlおよび5ml)。6-クロロ-3-[3-(2-フルオロ-エトキシ)-フェニ 5

20

30

ル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンが、白色園体として折出した(0.49g、58.6%)。これを、さらなる精製を行わずに次の段階に用いた。R, 0.6 酢酸エチル/ ヘキサン(70/30)]。 LCMS 1, 7.16, MS m/z 333/335 [M-m]<sup>7</sup>.

[0428]

3-(3-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成 【化89】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 4-クロロレソルシノール (0.34g、2.4mmol)、3-プロモフェニル酢酸 (0.51g、2.4mmol)、BF,EI,0 (5ml)、PCI、(0.74g、3.5mmol)、DM F(5ml)は10ml)。形成された沈酸物をろ過し、メタノールから再結晶させて、薄片状の白色固体として3-(3-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンを得た(0.64g、76%)。

LCMS t. 7.96, MS m/z 349/351 [M-H]-.

[0429]

6-クロロ-3-(3',4'-ジメトキシ-ピフェニル-3-イル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成

[化90]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-クロロレゾルシノール(0.15g、1.0mmol)、(3',4'-ジメトキシ-ピフェニル-3-イル)・酢酸(0.28g、1mmol)、BF,E1,0 (5ml)、PC1,(0.32g、1.5mmol)、DMF (6ml および4ml)。形成された白色の沈殿物は、所望の化合物を含むことが示され、直接次の段階に用いた。
LCMS 1、7.86. MS m/2 407/409 [M-Hl]、407/409 [M-Hl]、1.5mmol)、7.86. MS m/2 407/409 [M-Hl]、1.5mmol)、1.5mmol

[0430]

6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(2-メトキシ-フェニル)-クロメン-4-オンの合成

20

40

[化91]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-クロロレソルシノール(1.74g、12.0mmol)、2-メトキシフェニル酢酸(2.0g、12.0mmol)、BF, Et, 0 (10ml)、PCI, (3.76g、18.1mmol)、DMF (20ml)および10ml)。薄い茶色の固体沈酸物は、さらなる精製を行わずに次の段階に用いた。

[0431]

4-[3-(6-クロロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-クロメン-3-イル)-フェノキシ]-プチロニト リルの合成

[化92]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-クロロレゾルシノール(0.33g、2.28mmol 30)、[3-(3-シアノ-プロポキシ)-フェニル]-酢酸(0.5g、2.28mmol)、BF,E1,0 (5ml)、PC1,(0.71g、3.4mmol)、DMF(8mlおよび5ml)。粗4-[3-(6-クロロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-クロメン-3-イル)-フェノキシ]-ブチロニトリルを油として得て、これをさらなる精製を行わずに次の段階に用いた。

LCMS t. 7.10. MS m/z 354/356 [M-H].

[043

4-[2-(6-クロロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-クロメン-3-イル)-フェノキシ]-ブチロニトリルの合成

[化93]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-クロロレゾルシノール(0.125g、0.87mmo l)、[2-(3-シアノ-プロポキシ)-フェニル]-酢酸(0.19g、0.87mmol)、BF,E1,0 (5ml)、PCl 50

20

30

。(0.27g、1.3mmol)、DMF (8mlおよび5ml)。粗4-[2-(6-クロロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-4 H-クロメン-3-イル)-フェノキシ]-ブチロニトリルを油として得て、これをさらなる精製 を行わずに次の段階に用いた。

LCMS 1, 6.76, MS m/z 354/356 [M-H] .

[0433]

6-クロロ-3-(2-フルオロ-フェニル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オンの合成 [1:94]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-クロロレゾルシノール(1.88g、13.0mmol )、2-フルオロフェニル酢酸(2.0g、13mmol)、BF,Et,O (10ml)、PC1。(4.0g、19.2mmol)、 DMF (20mlおよび10ml)。形成された薄い白色の沈殿物は、所望の化合物を含むことが示さ れ、直接次の段階に用いた。

LCMS t, 7.01, MS m/z 289/291 [M-H] .

[0434]

4-[4-(6-クロロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-クロメン-3-イル)-2-(3-シアノ-プロボキシ) -フェノキシ]-プチロニトリル

【化95】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-クロロレゾルシノール(0.48g、3.31mmo) )、[3.4-ビス-(3-シアノ-プロボキシ)-フェニル]-酢酸(1g、3.31nmol)、BF,Et,O (8ml)、 PC1。(1.03g、4.97mmol)、DMF (8mlおよび12ml)。形成された沈殿物をろ過し、メタノー ルから再結晶させて、白色固体として4-[4-(6-クロロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-4!!-クロメ ン-3-イル)-2-(3-シアノ-プロボキシ)-フェノキシ]-プチロニトリルを得た(1.05g、72.5% ); R, 0.6 酢酸エチル/ ヘキサン(80/20)1.

LCMS 1, 6.847.10, m/z 439/441 [M+H]'.

5-[3-(6-クロロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-クロメン-3-イル)-フェノキシ]-ペンタンニ トリルの合成

[化96]

この化合物は、上配と同じ方法で合成した。4-クロロレゾルシノール(0.37g、2.58mmol 10)、[3-(4-シアノ-ブトキシ)-フェニル]-酢酸(0.6g、2.58mmol)、BF,161,0 (8ml)、PCI、(0.8ls、3.89mmol)、DMF (8mlおよび12ml)。形成された沈酸物をろ適し、メタノールから再結晶させて、白色固体として5-[3-(6-クロロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-クロメン-3-イル)-フェノキシ]-ベンタンニトリルを得た(0.59g、59.1%):R,0.7 酢酸エチル/ ヘキサン(80/20)。

LCMS t. 7.26, m/z 368/370 [M-H] .

[0436]

5-[4-(6-クロロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-クロメン-3-イル)-フェノキシ]-ベンタンニトリルの合成

【化97】

この化合物は、セクション1.1.4.1に記載したのと同じ方法で合成した。4-クロロレゾ 30ルシノール(0.37g、2.58mol)、[[4-(4-シアノ-ブトキシ)-フェニル]-酢酸(0.6g、2.28mol)、BF,E1,0 (5ml)、PC1, (0.81g、3.89mol)、DMF (8mlおよび12ml)。形成された沈殷物をろ過し、メタノールから再結晶させて、白色固体として5-[4-(6-クロロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-クロメン-3-イル)-フェノキシ]-ペンタンニトリルを得た(0.63g、66.2%); R, 0.65 酢酸エチル/ ヘキサン(80/20)。

LCMS t. 7.29, m/z 368/370 [M-H].

[0437]

次の反応は、スキーム13に関する。実施例49~63、65~79、109、153~157のビラゾール の合成

4-(4-フェニル-1) - ピラゾール-3-イル) - ペンゼン-1,3-ジオールの合成

30

[ (比 9 8 ]

7-ヒドロキシ-3-フェニル-クロメン-4-オン  $(0.28,0.84 \, \mathrm{mol})$ をエタノール  $(5 \, \mathrm{ml})$ に溶射し、 $-60 \, \mathrm{Chm}$  院 た。ヒドラジン水和物  $(5 \, \mathrm{ml})$ を添加し、出発物質がTLC  $(45 \, \mathrm{A})$ により見えなくなるまで溶液を選流した。この時点で、エタノールの大部分を真空下に除去し、残渣を冷水で冷却した。残渣を酢酸エチル中に抽出し、洗浄  $( \mathrm{A} \mathrm{A})$ し、そして溶媒を真空下に除去して、白色固体として4-(4-フェニル- $\mathrm{Hr}$ -ビラゾール-3-イル)-ベンゼン- $\mathrm{I}_3$ -ジオールを得た  $(0.17 \, \mathrm{A}, 3.38)$ : $\mathrm{R}_1$   $(0.65 \, \mathrm{B}$  酸エチル/  $\mathrm{A}$ + サン  $(70 \, \mathrm{A})$  (30.3)]。

## [0438]

6, (DMSO): 9.63, 9.43 (2H, s, 0H), 7.81 (1H, s, =CH), 7.25 (6H, m, ArH), 6.87 20 (1H, d, J=8Hz, ArH), 6.38 (1H, s, ArH), 6.19 (1H, d, J=8Hz, ArH), 1CMS (, 6.29, MS m/z 253 [M+H]).

### [0439]

4-[4-(4-プロモ-フェニル)-IH-ピラゾール-3-イル]-ペンゼン-1,3-ジオールの合成 【化99】

この化合物は、先行する実験に記載したのと同じ方法で合成した。 3-(4-プロモ-フェニル)-7-ヒドロキシ-クロメン-<math>4-オン(0.1 g, 0.3 mmol)、ヒドラジン水和物(4 ml)、エタノール(10 ml)。 粗固体物質を熱エーテル中で洗浄して、白色関体として4-[4-(4-プロモ-フェニル)-1H-ピラゾール-<math>3-イル]-ベンゼン-1, 3-ジオールを得た(0.06 g, 60.6 %); R, 0.44 C 40 (5 M 0.79 酢酸エチル/ ヘキサン(75/25)。

## [0440]

6, (DMSO): 9.47, 8.92 (2H, s, OH), 7.81 (1H, s, -CH), 7.43 (2H, d, J=9Hz, ArH), 7.24 (2H, d, J=9Hz, ArH), 6.89 (1H, d, J=9Hz, ArH), 6.37 (1H, s, ArH), 6.26 (1H, d, J=9Hz, ArH), 6.37 (1H, s, ArH), 6.26 (1H, d, J=9Hz, ArH).

#### [0441]

4-[4-(3,4-ジメトキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]-ペンゼン-1.3-ジオールの合成

[化100]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 3-(3,4-3) メトキシ-フェニル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オン (0.5g、1.68mmol)、ヒドラジン水和物 (4ml)、エタノール (10ml)。粗生成物をカラムにかけて、薄い黄色の固体として4-[4-(3,4-3) メトキシ-フェニル)-1H-ビラゾール-3-7ル]-ペンゼン-1,3-3オールを得た(0.29g、55.3%); R, 0.2 CI SM 0.7 酢酸エチル/ ヘキサン (75/25)。

## [0442]

∂<sub>1</sub> (DMSO): 10.18, 9.42 (2H, s, 0H), 7.77 (1H, s, -CH), 6.90 (4H, m, ArH), 6.38 (1H, s, ArH), 6.24 (1H, s, ArH), 3.71 (3H, s, CH<sub>1</sub>), 3.59 (3H, s, CH<sub>1</sub>). LCMS i<sub>1</sub> 20 5.71, MS m/z 313 (H+H)<sup>1</sup>.

# [0443]

4-エチル-6-(4-フェニル-1H-ピラゾール-3-イル)-ベンゼン-1,3-ジオールの合成 【化101】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。6-エチル-7-ヒドロキシ-3-フェニル-クロメン-4-オン (0.29g、1.1mmol)、ヒドラジン水和物 (4ml)、エタノール (20ml)。粗生成物をカラムにかけて、オフホワイト色の固体として<math>4-エチル-6-(4-フェニル-1H-ピラゾール-3-イル)-ペンゼン-1、3-ジオールを得た (0.23g、74.73%); R, 0.7 CI SM 0.9 酢酸エチル/ヘキサン (70/30)。

## [0444]

0, CDMSO): 9.63, 9.43 (2H, s, OH), 7.62 (1H, s, =CH), 7.23 (5H, m, ArH), 6.96 (1H, s, ArH), 6.24 (1H, s, ArH), 2.36 (2H, q, J=7Hz, CH,), 0.78 (3H, 1, J=7Hz, CH,), LCMS (1, 7.29, MS m/z 281 [M+H]).

# [0445]

4-[4-(4-ブロモ-フェニル)-1H-ビラソール-3-イル]-6-エチル-ベンゼン-1,3-ジオールの 合成 30

30

(140)

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。3-(4-プロモ-フェニル)-6-エテル-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オン(0.13g、0.38mol)、ヒドラジン水和物(4ml)、エタノール(10ml)。 粗生成物をカラムにかけて、白色固体として4-[4-(4-プロモ-フェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]-6-エチル-ベンゼン-1,3-ジオールを得た(0.0969g、71%); R<sub>1</sub> 0.44 CI SM 0.79 酢酸エチル/ ヘキサン(75/25)。

## [0446]

6. (DMSO): 9.48 (2H, s. 0H), 8.27 (1H, s. =CH), 7.53 (2H, d. 1=9Hz, ArH), 7.34 (2H, d. 1=9Hz, ArH), 6.91 (1H, s. ArH), 6.54, (1H, s. ArH), 2.49 (2H, q. J=7Hz, 20 (2H, ), 1.11 (3H, 1, J=7Hz, CH,) 1.00 1, 7.89, MS m/z 359/361 [M+H]\*.

#### [0447]

4-[4-(3,4-ジメトキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]-6-エチル-ベンゼン-1,3-ジオールの合成

#### [4:103]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 $3-(3,4-9 \, \text{メトキシ-フェニル})-6- \text{エチル-7}$ -ヒドロキシ-クロメン-4- オン (0.25g、0.77mmol)、ヒドラジン水和物(4ml)、エタノール(10ml)。 粗生成物をカラムにかけて、白色固体として $4- [4-(3,4-9 \, \text{メトキシ-フェニル})-1 \text{H}$ -ピラゾール- $3- \text{イル}]-6- \text{エチル-ペンゼン-1}, 3-9 \, \text{オール を得た(0.16g、61.1%)}; R, 0.33 40 CI SM 0.71 酢酸エチル/ ヘキサン(75/25)。$ 

# [0448]

6, (DMSO): 10.06, 9.36 (2H, s, 0H), 7.81 (1H, s, =CH), 7.19 (4H, m, ArH), 6.47 (1H, s, ArH), 3.72 (3H, s, CH<sub>1</sub>), 3.60 (3H, s, CH<sub>1</sub>), 2.39 (2H, q, J=7Hz, CH<sub>1</sub>), 1.01 (3H, t, J=7Hz, CH<sub>1</sub>), LOMS 1, 6.57, MS m/z 341 [M+H]<sup>\*</sup>.

#### [0449]

4-クロロ-6-(4-フェニル-1)ポーピラゾール-3-イル) - ペンゼン-1.3-ジオールの合成

[化104]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-フェニル-クロ メン-4-オン(0.4g、1.47mmol)、ヒドラジン水和物(4ml)、エタノール(10ml)。4-クロロ-6 -(4-フェニル-1H-ピラゾール-3-イル)-ペンゼン-1,3-ジオールが、冷却により薄い黄色と して析出した(0.37g、88%); R, 0.3 Cf SM 0.7 酢酸エチル/ ヘキサン(75/25)。 δ, (DMSO): 10.16 (2H, 2 x s, 0H), 7.86 (1H, s, =CH), 7.24 (5H, m, ArH), 7.03 (1H, s, ArH), 6.41 (1H, s, ArH), 10.08 (1H, s, ArH), 6.41 (1H, s, ArH), 10.08 (1H, s, ArH), 6.41 (1H, s, ArH), 10.08 (1H, s, ArH), 10.08 (1H, s, ArH), 6.41 (1H, s, ArH), 10.08 (1H, s, ArH), 10.08

[0450]

4-[4-(4-プロモ-フェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]-6-クロロ-ペンゼン-1,3-ジオールの 20 合成

[化105]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。  $3-(4-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オン (0.1g、0.28mmol)、ヒドラジン水和物 (4ml)、エタノール (10ml)。 <math>4-[4-(4-プロモ-フェニル)-1H-ピラゾール-8-イル]-6-クロロ-ペンゼン-1、3-ジオールが、冷却により白色固体として析出した (0.073g、71.2%); <math>R_r$  0.34 Cf SM 0.55 酢酸エチル/ ヘキサン (75/25)。

[0451]

る。(DMSO) : 10.47 (2H, 2 x s, OH), 7.88 (1H, s, =CH), 7.46 (2H, d, J=9Hz, ArH), 7.21 (2H, d, J=9Hz, ArH), 7.05 (1H, s, ArH), 6.5 (1H, s, ArH), LCMS シングルビーク 1、7.56、MS m/z 365/367 [M+H]'.

[0452]

4-クロロ-6-[4-(3, 4-ジメトキシ-フェニル)-IH-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1, 3-ジオールの合成

10

30

[化106]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 6-クロロ-3-(3,4-ジメトキシ-フェニル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オン(0.2g, 0.62mmol)、ヒドラジン水和物(4ml)、エタノール(10ml)。 粗固体生成物をカラムにかけて、白色固体として<math>4-クロロ-6-[4-(3,4-ジメトキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1,3-ジオールを得た(0.139g,65.1%); R,0.36 Cf SM 0.56 酢酸エチル/ ヘキサン(75/25)。

## [0453]

δ, (DMSO): 10.19, 10.02 (2H, 2 x s, 0H), 7.83 (1H, s, =CH), 7.05 (1H, s, ArH), 6.84 (4H, m, ArH), 6.59 (1H, s, ArH), 3.72 (3H, s, CH,), 3.61 (3H, s, CH,), δ, 20 (DMSO): 115.8, 154.0, 148.8, 147.6, 137.2, 131.4, 126.7, 120.1, 119.4, 112.4, 111.5, 110.9, 109.9, 104.2 (不飽和), 55.8, 55.5 (CH,), LCMS t, 6.24, MS m/z 347/349 [M+H].

## [0454]

4-クロロ-6-[4-(2,3-ジヒドロ-ベンソ[1,4]ジオキシン-6-イル)-1H-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1,3-ジオールの合成

[化107]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。6-D ロロ-3-(2, 3-ジヒドローベンゾ[1, 4]ジオキシン-6-(-1)ル)-7-ヒドロキシ-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)-(-1)

δ, (DMSO): 10.19, 9.91 (2H, 2 x s, OH), 7.78 (1H, s, =CH), 7.02 (1H, s, ArH), 6.75 (3H, m, ArH), 6.52 (1H, s, ArH). LCMS t, 6.56, MS m/z 345/347 [M+H]'. [0 4 5 6 ]

50

20

30

4-[4-(2-プロモ-フェニル)-1H-ピラソール-3-イル]-6-クロロ-ベンセン-1,3-シオールの合成

[化108]

この化合物は、上配と同じ方法で合成した。 3-(2-プロモーフェニル)-6-クロロー7-ヒドロキシ-クロメン-4-オン(0.4g、1.1mmol)、ヒドラジン水和物(10ml)、エタノール(10ml)。 冷却した溶液を酢酸エチル中に抽出し、洗浄(水)し、乾燥(MgS0。)し、そして溶媒を真空下に除去して黄色の袖を得て、これをカラムクロマトグラフィーにより生成して、白色固体として<math>4-[4-(2-プロモーフェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]-6-クロローベンゼン-1、3-ジォールを得た(0.28g、70%): <math>R, 0.6 酢酸エチル/ヘキサン(80/20)。

[ 0 4 5 7 ] δ. (DMSO) : 10.17, 9.93 (2H, 2 x s, 0H), 7.94 (1H, s, C=H), 7.54 (4H, m, ArH),

6.76 (1H, s, ArH), 6.51 (1H, s, ArH). LCMS  $t_{\pi}$  7.02, MS m/z 263/365 [M-H] . [ 0 4 5 8 ]

4-[4-[3-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-IH-ピラゾール-4-イル]-フェノキシ]-ブチロニトリルの合成 【化109】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。  $4-[4-(6-\rho \Box \Box -7-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-\rho \Box メン-3-イル)-フェノキシ]-ブチロニトリル <math>(0.128.0.34nnol)$ 、 ヒドラジン水和 (5n1)。 冷却により形成された沈殿物をろ過して、白色固体として $4-[4-[3-(5-\rho \Box \Box -2.4-3)-(5-\rho \Box \Box -2.4-3)-(5-\rho \Box \Box -2.4-3)-(5-\rho \Box -2.4-3)-(5-\rho \Box -2.4-3)-(5-\rho \Box -3.09g, <math>(71.68):R_1$   $(0.68):R_2$   $(0.68):R_3$   $(0.68):R_4$   $(0.68):R_5$   $(0.68):R_5$ 

# [0459]

δ, (DMSO): 10.19 (2H, s, 0H), 7.78 (1H, s, =CH), 7.20 (2H, d, J=9Hz, ArH), 7.0 1 (1H, s, ArH), 6.88 (2H, d, J=9Hz, ArH), 6.43 (1H, s, ArH), 4.01 (2H, t, J=7Hz, CH,), 2.64 (2H, t, J=7Hz, CH,), 2.06 (2H, m, CH,). LCMS t, 6.47, m/z 370/372 [M+H].

# [0460]

4-クロロ-6-[4-(4'-フルオロ-ビフェニル-4-イル)-1H-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1,3 50

-ジオールの合成 【化 1 1 0 】

#### [0461]

δ, (DMSO): 10.02, 9.88 (2H, 2 x s, 0H), 7.90 (1H, s, =CH), 7.70 (2H, d, J=9Hz, ArH), 7.56 (2H, d, J=9Hz, ArH), 7.29 (2H, d, J=9Hz, ArH), 7.20 (2H, d, J=9Hz, ArH), 7.09 (1H, s, ArH), 6.63 (1H, s, ArH), LCMS (, 7.96, m/z 379/381 [M-H]<sup>-</sup>. [0 4 6 2 ]

4-9 ロロ-6-[4-(3-メトキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]-ペンゼン-1,3-ジオール 30の合成

[化111]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(3-メトキシ-フェニル)-クロメン-4-オン(1.0g、3.3mmol)、ヒドラジン水和物 (8ml)。 冷却した反応物を酸エチル中に抽出し、洗浄 (水)し、乾燥 (MgSO,)し、そして真空下に溶蝶を除去して、白色固体として4-クロロ-6-[4-(3-メトキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1,3-ジオールを得た (0.48g、46\$); R, 0.5 酢酸エチル/ ヘキサン(80/20)]。

# [0463]

δ<sub>1</sub> (DMSO) : 10.23, 9.94 (2H, 2 x s, 0H), 7.88 (1H, s, C=CH), 7.22 (1H, t, ArH), 7.16 (1H, s, ArH), 6.91 (1H, d, ArH), 6.85 (1H, s, ArH), 6.73 (1H, d, ArH), 6.4 50

9 (1H, s, ArH), 3.66 (3H, s, OCH,). O, (DMSO). LCMS 1, 6.72, m/z 317/319 [M+H]

[0464]

4-クロロ-6-[4-(3'-エトキシ-ピフェニル-4-イル)-IH-ピラゾール-3-イル]-ペンゼン-1,3 -ジオールの合成

【化112]

MS m/z 407 [M-H] .

[0465]

4-クロロ-6-[4-(4'-フルオロ-ピフェニル-3-イル)-1H-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1,3 -ジオールの合成

- 【化 1 1 3 1

[0466]

30

40

δ, (DMSO): 10.24, 9.98 (2H, 2 x s, 0H), 7.99 (1H, s, C=CH), 7.39 (8H, m. ArH), 7.10 (1H, s, ArH), 6.63 (1H, s, ArH). LCMS 1, 7.86, MS m/z 381/383 [M-H]<sup>-</sup>. [0.467]

4-クロロ-6-[4-[3-(2-フルオロ-エトキシ)-フェニル]-IH-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1,3-ジオールの合成

【化114】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 6-クロロ-3-[3-(2-7)ルオロ-エトキシ)-フェニル]-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オン(0.2g、0.6smol)、ヒドラジン水和物 (2.5mi)、エタノール (10mi)。 冷却した溶液を酢酸エチル中に抽出し、洗浄 (\*\*)1、乾燥 (\*\*)850)し、モして真空下に溶媒を除去して抽を得て、これをカラムクロマトグラフィーにより 精製し 20で、オフホワイト色の固体として4-クロロ-6-[4-[3-(2-7)ルオロ-エトキシ)-フェニル]-1H-ピラゾール-3-イル]-ペンゼン-1、3-ジオールを得た (0.12g、57.3%); R, 0.5cf SM 0.85 酢酸エテル -4 サン (80/20)。

[0468]

å; (DMSO) : 10.21, 9.92 (2H, 2 x s, 0H), 7.87 (1H, s, C=CH), 7.02 (1H, s, ArH), 6.87 (4H, m, ArH), 6.60 (1H, s, ArH), 4.66 (2H, dt, CH₁), 4.15 (2H, dt, CH₁), L CMS t, 6.72, MS m/z 347/349 [M-H].

[0469]

4-[4-(3-プロモ-フェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]-6-クロロ-ベンゼン-1, 3-ジオールの 合成

【化115]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 3-(3-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オン (0.25g、0.71mmol)、ヒドラジン水和物 (5ml)、エタノール (10ml)。 冷却した溶液を酢酸エチル中に抽出し、洗浄 (<math>x)し、乾燥 ( $MgSO_1$ )し、そして真空下に溶媒を除去して黄色の油を得て、これをカラムクロマトグラフィーにより精製して、白色固体として $4-[4-(3-プロモ-フェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]-6-クロロ-ペンゼン-1、3-ジオールを得た (0.21g、80.8%); <math>R_1$  0.8 酢酸エチル/ ヘキサン (70/30)。

[0470]

δ (DMSO): 10.29, 9.84 (2H, 2 x s, 0H), 7.90 (1H, s, C=H), 7.48 (1H, s, ArH),

7.26 (3H, m, ArH), 7.07 (1H, s, ArH), 6.62 (1H, s, ArH). LCMS 1, 7.40, MS m/z 26 5/367/369 [M+H].

[0471]

4-クロロ-6-[4-(3',4'-ジメトキシ-ビフェニル-3-イル)-IH-ビラゾール-3-イル]-ベンゼ ン-1,3-ジオールの合成

【化116]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。6-Dロロ-3-(3',4'-ジメトキシ-ピフェニル<math>-3-4ル)-7-ヒドロキシ-Dロメン-4-4フ(0.1g、0.24amo1)、ヒドラジン水和物 (2.5m) 20、エタノール (10m1)。 冷却した溶液を酢酸エチル中に抽出し、洗浄 (水)し、乾燥 (MgS0,1)し、そして真空下に溶媒を除去して袖を得て、これをカラムクロマトグラフィーにより精製して、オフホワイト色の固体として4-Dロ-6-[4-(3',4'-ジメトキシ-ピフェニル<math>-3-4ル)-11.3-ジオールを得た (0.05g、49.3.38); R, 0.3 cf SM <math>0.6 酢酸エチルノ (-70/30)

LCMS t, 6.27, MS m/z 423/425 [M+H]'.

[0472]

4-クロロ-6-[4-(2-メトキシ-フェニル)-IH-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1,3-ジオール の合成

[(2117]

[0473]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(2-メトキシ-フェール)-クロメン-4-オン(2.0g、6.6mmol)、ヒドラジン水和物(5ml)、エタノール(10ml)。 冷却した溶液を酢酸エチル中に抽出し、洗浄(水)し、乾燥(MgS0,)し、そして真空下に溶媒を除去して、白色固体として4-クロロ-6-[4-(2-メトキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1,3-ジオールを得た。R,0.8 酢酸エチル/ ヘキサン(70/30)。LCMS 1,6.74,MS m/z 317/319 [M+H]'.

- - - [3-[3-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル) - IH-ピラゾール - 4-イル ] - フェノキシ ] -ブチロニトリルの合成

[化118]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 $4-[3-(6-D □ □ -7-E)^2 □ □ +2-4-4 \mp 1 + 2-4]$  +1-D □ □ +2-3-7 □ □ +2-7 □ □ +2-7 □ □ +2-7 □ □ +2-7 □ □ +2-7 □ □ +2-7 □ □ +2-7 □ □ +2-7 □ □ +2-7 □ □ +2-7 □ □ +2-7 □ □ □ □ □ □ +2-7 □ □ □ □ □ □ +2-7 □ □ □ □ □ □ +2-7 □ □ □ □ □ □ +2-7 □ □ +2-7 □ □ −2-7 □ □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7 □ −2-7

[0474]

ð, (DMSO) : 10.14, 9.82 (2H, 2 x s. OH), 7.80 (1H, s. =CH), 6.67 (6H, m, ArH). 20 3.89 (2H, t, J=7Hz, CH,), 2.53 (2H, t, J=7Hz, CH,), 1.93 (2H, m, CH,). LCMS t, 6 .64, m/z 370/372 [M+H]'.

[0475]

4-[2-[3-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-4-イル]-フェノキシ]-プチロニトリルの合成

[化119]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 $4-[2-(6- D \square -7-$  ヒドロキシ-4- オキソ-4 H-D ロメン-3- イル)-フェノキシ]-ブチロニトリル(0.1 g、0.2 8 mm ol)、ヒドラジン水和物(0.1 ml)、冷却した反応物を酢酸エチル中に抽出し、洗浄(水)し、乾燥(MgSO,)し、七して真 40 空下に溶鍼を除去して透明な抽を得て、これをカラムクロマトグラフィーにより精製して、オフホワイト色の固体として $4-[2-[3-(5- D \square -2.4- ジヒド □ キシ-フェニル)-1H-ピラソール-<math>4-$  イル)-フェノキシ]-ブチロニトリルを得た。R, 0.65 酢酸エチル/ ヘキサン(70 /30)。

[0476]

8, (DMS0): 10.13 (2H, 2 x s, 0H), 7.86 (1H, s, =CH), 6.89 (6H, m, ArH), 3.90 (
2H, t, J=7Hz, CH<sub>1</sub>), 2.24 (2H, t, J=7Hz, CH<sub>1</sub>), 1.75 (2H, m, CH<sub>1</sub>), LCMS t, 6.71, m
/2 370/372 [N+H]<sup>1</sup>.

[0477]

4-クロロ-6-[4-(2-フルオロ-フェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1.3-ジオール

20

30

の合成 【化120】

 $\sigma_{*}$  (DMSO) : 10.21, 9.86 (2H, 2 x s, 0H), 7.90 (1H, s, C=H), 7.17 (4H, m, ArH), 6.98 (1H, s, ArH), 6.57 (1H, s, ArH). LCMS  $\iota_{*}$  6.84, MS m/z 303/305 [M-H]. (0 4 7 9 ]

4- (5-メチル-4-フェニル-1H-ピラゾール-3-イル) - ベンゼン-1, 3-ジオールの合成 【化121】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 7-ヒドロキシ-2-メチル-3-フェニル-クロメン-4-オン(0-5g、1.70 $\alpha$ 0m))、ヒドラジン水和物( $5\alpha$ 1)、エタノール( $10\alpha$ 1)。 冷却した溶液を酵産エチル中に抽出し、 洗浄( $\Lambda$ )し、 乾燥(MgS02)し、 そして真空下に溶媒を除去して黄色の油を得て、これをカラムクロマトグラフィーにより精製して、オフホワイト色の固体として4-(5-メチル-4-フェニル-1B-ビラゾール-3-イル)-ベンゼン-1,3-ジオールを得 40た(0.37g、88%); R, 0.7 Cf SM 0.8 酢酸エチル/  $\Lambda$ キサン(80/20)。

[0480]

δ , (DMSO) : 10.53, 9.37 (2H, 2 x s, 0H), 7.29 (5H, m, ArH), 7.76 (1H, d, J=8Hz, ArH), 6.32 (1H, s, ArH), 6.06 (1H, d, J=8Hz, ArH), 2.18 (3H, s, CH<sub>1</sub>). □

、(DMSD): 170.7, 158.4, 157.3, 134.6, 129.9, 128.7, 126.7, 116.8, 109.5, 106.5, 103.2 (11の不飽和Cピークのみが観察された), 21.1 (CH3). LCMS t, 6.54, MS m/2 267 [MHB]<sup>7</sup>.

[0481]

4-クロロ-6-(5-メチル-4-フェニル-1H-ピラゾール-3-イル)-ベンゼン-1,3-ジオールの合成

20

30

【化122】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 6-9 ロロ-7-ヒドロキシ-2-メチル-3-フェ ニル-9 ロメン-4-オン(0.5g, 1.75mmol)、ヒドラジン水和物(5ml)。冷却した反応物を酢酸エチル中に抽出し、洗浄(水)し、乾燥(MgS0,)し、そして真空下に溶媒を除去して、白色菌体として4-クロロ-6-(5-メチル-4-フェニル-1H-ピラゾール-3-イル)-ベンゼン-1, 3-ジオールを得た(0.27g、51.4%);  $R_r$  0.55 酢酸エチル/ ヘキサン(80/20)]。

[0482]

δ, (DMSO): 10.84, 10.13 (2H,2 x s, 0H), 7.33 (5H, m, ArH), 6.78 (1H, s, ArH), 6.52 (1H, s, ArH), 2.19 (3H, s, CH<sub>2</sub>). LCMS ι, 7.16, m/z 301/303 [M+H]'. [0 4 8 3 ]

4 - [4-(4-ブロモ-フェニル) - 5-メチル - 1H-ピラゾール - 3-イル] - 6-クロロ-ベンゼン - 1, 3-ジ オールの合成

[化123]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。3-(4-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-2-メチル-クロメン-4-オン(0.5g、1.4mmol)、ヒドラジン水和物(5ml)。4-[4-(4-プロモ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-6-クロロ-ペンゼン-1.3-ジオールが、薄いオレンジ色の固体として析出した(0.08g、63.7%); R, 0.48 cf SM 0.8 [酢酸エチル/石油エーテル40~60℃ (80/20)]。 [0.484]

δ. (DMSO): 7.53 (2H, d, J=8Hz, ArH); 7.14 (2H, d, J=8Hz, ArH), 6.90 (1H, s, ArH), 6.49 (1H, s, ArH), 2.20 (3H, s, CH,). LCMS t, 7.75, m/z 379/381 [M+H]'. [0 4 8 δ ]

4-[4-(2-プロモ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-8-イル]-6-クロロ-ベンゼン-1, 3-ジォールの合成

[化124]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。 3-(2-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-2-メチル-クロメン-4-オン(2.5g、6.9mol)、ヒドラジン水和物(10ml)。 <math>4-[4-(2-プロモ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-6-クロロ-ベンゼン-1,3-ジオールが、オフホワイト色の固体として析出した(0.53g、20.2%); R, 0.5 c ISM 0.85 [酢酸エチル/石油エーテル40~60℃ (80/20)]。

## [0486]

ð, CDMSO) : 10.21, 9.23 (2H, 2 x s, 0H), 7.77 (1H, d, J=8Hz, ArH), 7.38 (3H, m, ArH), 6.69 (1H, s, ArH), 6.50 (1H, s, ArH), 2.06 (3H, s, CH,). LCMS 1, 7.28, m 20/z 379/381 [M+H]<sup>1</sup>.

[0487]

- 4-クロロー-- [4-(2,3-ジヒドローペンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ピラゾール - 3-イル]-ペンゼン-1,3-ジオールの合成

[ (k. 1 2 5 ]

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。6-クロロ-3-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-7-ヒドロキシ-2-メチル-クロメン-4-オン(0.2g、0.58mol)、ヒドラジ 40ン水和物(5ml)。冷却した反応物を酢酸エチル中に抽出し、洗浄(水)し、乾燥(MgS0,)し、そして真空下に溶媒を除去して、白色固体として4-クロロ-6-[4-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1,3-ジオールを得た(0.08g、63.7%)。

#### [0488]

δι (CDClı): 6.97 (1H, s, ArH), 6.88 (1H, d, J=8Hz, ArH), 6.69 (1H, d, J=8Hz, ArH), 6.62 (1H, s, ArH), 6.58 (1H, s, ArH), 4.25 (4H, s, 2 x CH,), 2.10 (3H, s, C H<sub>1</sub>), LCMS t<sub>1</sub> 6.85, m/z 357/359 [M-H]<sup>-</sup>.

#### [0489]

4-[4-(2, 3-ジヒドロ-ベンゾ[1, 4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]- 50

6-エチル-ベンゼン-1,3-ジオールの合成 【化 1 2 6】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。3-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-6-エチル-7-ヒドロキシ-2-メチル-クロメン-4-オン(0.6g、1.77mmol)、ヒドラジン水和物(6ml)。 冷却した反応物を酢酸エチル中に抽出し、洗浄(水)し、乾燥(Mg80,1)し、そして真空下に溶媒を除去して黄色の抽を得て、これをカラムクロマトグラフィーにより 20精製して、透明な油として4-[4-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-6-エチル-ベンゼン-1,3-ジオールを得、これは1ヶ月の期間で固化した(0.38g、60.9%); R,0.4 cf SM 0.6 ヘキサン/ 酢酸エチル/ MeOH (8/4/1)。 [0490]

 $\delta$ , (DMSO) : 10.85, 9.24 (2H, 2 x s, 0H), 6.76 (5H, m, ArH), 4.23 (4H, s, 2 x CH s), 2.05 (3H, s, CH,). LCMS t, 6.46, m/2 353/355 [M+H]. (0.4 9 1 ]

-4-[4-[3-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-4-イル]-フェ ノキシ]-プチロニトリルの合成

ノキシ]-ブチロニトリルの合成 / 【化127】 30

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-[4-(6- クロロ-7-ヒドロキシ-2-メチル-4- オキソ-4H-クロメン-3-イル)-フェノキシ]-ブチロニトリル(<math>0.55、1.49mol)、ヒドラジン水和物(6ml)。冷却した反応物を酢酸エチル中に抽出し、洗浄(水)し、乾燥( $MesO_1$ )し、そして真空下に溶媒を除去して来色の油を得て、これをカラムクロマトグラフィーにより精製して、白色固体として4-[4-[3-(5- クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-5-メチル-<math>1H-ピラゾール-4-4イル]-フェノキシ]-ブチロニトリルを得た(0.18g、31.58): R, 0.5 酢酸 -10

エチル/ ヘキサン(70/30)。

[0492]

δ<sub>1</sub> (DMSO): 10.98, 10.13 (2H, 2 x s, 0H), 7.13 (2H, d, J=8Hz, ArH), 7.04 (2H, d, J=8Hz, ArH), 6.90 (41, s, ArH), 6.24 (1H, s, ArH), 4.05 (2H, t, J=7Hz, CH<sub>1</sub>), 2.66 (2H, t, J=7Hz, CH<sub>1</sub>), 2.01 (2H, m, CH<sub>1</sub>), LCMS t, 6.72, m/z 384/386 [N+H].

[0493]

4-(4-[3-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-IH-ピラゾール-4-イル]-フェノキシ}-酪酸および4-クロロ-6-[4-(4-ヒドロキシ-フェニル)-IH-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-I .3-ジオール

[化128]

4-{4-[3-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-4-イル]-フェノキシ}-ブチロニトリル (11mg、0.03 mmo 1)を5 M HCI (2 ml)中に溶解し、水に注ぎ、ElOAc (2×15 ml)で抽出する前に20時間運流した。抽出物を合わせ、塩水で洗浄し、Na,SO,で乾燥し、霧発させて灰色の着色した固体が残った。この固体は2つの物質を含み、これらをElOAc/ヘキサン/酢酸 (70:30:1)で溶出する分取TLCで単離し、それぞれ白色の結晶固体として0.30 mg (12%収率)および1.1mg (12%収率)の物質を待た。

[0494]

 $4-(4-[3-(5-D\ \square\ -2,4-)^2]$  ヒドロキシーフェニル)-1H-ピラゾール-4-(1)-フェノキシ)- 部酸:  $\delta_1$  ( $d_1-7$  セトン) 10.59, 8.64 (2H,2x.プロード s, 0H), 7.71 (1H,s, 1H), 1H,s, 1H), 1H,s, 1H), 1H,s, 1H), 1H,s, 1H, 1H,s, 1H, 1H,s, 1H, 1H

4-クロロ-6-[4-(4-ヒドロキシ-フェニル)-IH-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1,3-ジオ

δ, (d, -アセトン) 10.85, 8.59, 8.33 (3H, 2 x プロード s, OH), 7.69 (1H, s, Het-H), 7.08 (3H, m Ar-H), 6.78 (2H, d, Ar-H), 6.44 (1H, s, Ar-H), LCMS 1, = 5.65, MS m/z 303.3 [M+H]'.

[0496]

4-[4-[3-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-4-イル]-2-(3-シアノ-プロポキシ)-フェノキシ]-ブチロニトリル

【化129】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。4-[4-(6-クロロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-4 H-クロメン-3-イル)-2-(3-シアノ-プロポキシ)-フェノキシ]-ブチロニトリル(0.12g、0.2 7mmol)、ヒドラジン水和物(5=1)、冷却により形成された沈酸物をろ過して、白色固体としての4-[4-[3-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-4-イル]-2-(3-シアノ-プロポキシ)-フェノキシ]-ブチロニトリルを得た(0.11g、90.1%);  $R_i$  0.6 酢酸エチ 20  $V_i$  20  $V_i$  20  $V_i$  20  $V_i$  30  $V_i$  30  $V_i$  40  $V_i$  4

LCMS t. 6.21, m/z 453/455 [M+H]'.

[0497]

5-{3-[3-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-4-イル]-フェノキシ}-ペンタンニトリル

【化130】

この化合物は、上記と同じ方法で合成した。5-[3-(6-D)DD-7-E]ドロキシ-4-オキソ-4 40 H-DD以ン-3-イル)-フェノキシ]-ベンタンニトリル(0.1g, 0.27mmol)、ヒドラジン水和物(5ml)。冷却により形成された沈酸物をろ過して、白色固体としての5-[3-[3-(5-D)DD-7-2,4-3)E]とドロキシ-フェニル)-1H-Eラゾール-4-イル]-フェノキシ}-ベンタンニトリルを得た(0.09g, 87.0%);  $R_r$  0.6 酢酸エチル/ ヘキサン(70/30)]。

## [0498]

δ, (DMSO): 10.14 (2H, s, 0H), 7.72 (1H, s, -CH), 6.96 (6H, m, ArH), 3.90 (2H, 1, J=7Hz, CH,), 2.45 (2H, 1, J=7Hz, CH,), 1.68 (4H, m, -(CH,),-). LCMS 1, 6.63, m/z 384/386 [M+H].

[0499]

5-{4-[3-(5-クロロ-2.4-ジヒドロキシ-フェニル)-IH-ピラゾール-4-イル]-フェノキシ}- 50

ベンタンニトリル 【化 1 3 1 】

この化合物は、セクション1.1.5.1に記載されたのと同じ方法で合成した。 5-[4-(6-クロ - 7-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-クロメン-3-イル)-フェノキシ]-ベンタンニトリル(0.18、0.27mmol)・ヒドラジン水和物(5ml)。冷却により形成された沈殿物をろ過して、白色体として <math>5-[3-[3-(5-クロ - 2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-4-イル]-フェノキシ]-ベンタンニトリルを得た(0.08g、778); R, 0.65 酢酸エチル/ ヘキサン(70/30)]

# [0500]

δ, (DMSO): 10.16 (2H, s, 0H), 7.80 (1H, s, =CH), 6.90 (6H, m, ArH), 3.84 (2H, 20 t, J=7Hz, CH,), 2.46 (2H, t, J=7Hz, CH,), 1.65 (4H, m, -(CH,),-). LCMS t, 6.83 , m/z 384/386 [M+H].

#### [0501]

4-グロロ-6-[4-(3',4'-ジメトキシ-ピフェニル-4-イル)-IH-ピラゾール-3-イル]-ペンゼン-1,3-ジオール

## 【化132】

40

30

この化合物は、上記のようにして製造した。

δ<sub>1</sub> (DMSO): 10.23, 9.89 (2H, 2 x s, 0H), 7.78 (1H, s, =CH), 7.17 (9H, m, ArH), 3.83, 3.78 (6H, 2 x s, 2 x CH<sub>1</sub>). LCMS t<sub>1</sub> 7.33, m/2 423/425 [M+H].

#### [0502]

次の反応は、スキーム15に関する:実施例104のペンジル中間体の合成

炭酸 2-ペンゾイル-5-エトキシカルポニルオキシ-フェニル エステル エチル エステル

[化133]

トリエチルアミン(10m1、72.2mmo1)を、THF (50m1)中の2.4-ジヒドロキシベンソフェノ 10ン(1) (5.4g, 23.3 mmo1)の溶液に添加し、溶液と0℃に冷却した。クロコギ酸エチル(6.9m 1、72.2mmo1)をゆっくり添加し、患滴液を0℃で~30分間、そして室温で~3時間損辞した。水(150m1)を添加し、混合物をジェチルエーテル(150m1)で抽出した。抽出物を水(2×150m1)、および飽和塩化ナトリウム水溶液(100m1)で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮して4-ペンジル-ペンゼン-1,3-ジオールを薄い緑色のガムとして得て、放酸して固化した(8.2g)。

[0503]

LC保持時間 2.73分 [M+H]+ 359.2 (実行時間 3.75分)

る (クロロホルム-q) 7.7(m 2ArH) 7.5(m 2ArH) 7.35(m 2ArH) 7.15(m 2ArH) 4.25(q J 7.1Hz 2CH<sub>1</sub>) 4.05(q J 7.1Hz 2 CH<sub>1</sub>) 1.35(t J 7.1Hz 3 CH<sub>1</sub>) 1.15(t J 7.1Hz 3 CH<sub>1</sub>) [0 5 0 4]

[化134]

4-ペンジル-ペンゼン-1.3-ジオール

本(30ml)中の水繁化ホウ業ナトリウム(1.85g、49mol)の溶液を、THF (30ml)中の炭酸 2-ベンゾイル-5-エトキシカルボニルオキシ-フェニル エステル エチル エステル (3.6g 30、10mol)の水冷却水溶液に添加した。混合物を0℃で~60分間、そして室温で~60時間攪 摔して薄い赤色の溶液を得た。水(150ml)を添加し、混合物をジエチルエーテル(150ml)で抽出した。抽出物を水(2×100ml)、および飽和塩化ナトリウム水溶液(50ml)で洗浄した。溶液を無水破酸マグネシウムで乾燥し、濃縮して薄い黄色のガムを得た。このガムを水酸化ナトリウム水溶液(20ml、10%)中に採取し、溶液を湿液下に~60分間加熱した。溶液が冷却するのを許容し、塩酸(5ml、37%)で酸性化した。混合物をジエチルエーテル(50ml)で抽出した。抽出物を水(3×40ml)、および飽和塩化ナトリウム水溶液(30ml)で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮して、濃赤色のガムとして4-ベンジル-ベンゼン-1、3-ジオールを得た(2.1g)。

[0505]

40

LC保持時間 2.28分 [M+H]' イオンなし (実行時間 3.75分)

δ (クロロホルム-d) 7.2(m 3ArH) 7.1(m 2ArH) 6.85(d J 8.1Hz ArH) 6.3(d J 8.1Hz ArH) 6.2(s ArH) 3.85(s 2CH,)

[0506]

次の反応は、スキーム10に関する: 実施例64、92~96、104、140のジヒドロキシフェニル ケトンの一般的な合成

1-(2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタノン

[化135]

三フッ化ホウ素エーテル錯体(25ml、0.2mol)中のレゾルシノール(4.4g、40mnol)および4-メトキシフェニル酢酸(6.6g、40mnol)を、窒素雰囲気下に90℃で~90分間加熱して、適 10 赤色の溶液を得た。溶液が冷却するのを許容し、酢酸ナトリウム水溶液(200ml、10%)中に注ぎ、混合物を複拌して薄い黄色の沈酸物を得た。固体をろ去し、水(200ml)で洗浄した。固体を酢酸エチル(250ml)中に採取し、水(200ml)で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮して黄色の半固体を得た。ジエチルエーテル(100ml)で粉砕して、商いオレジ色の固体として1-(2.4ジヒドロキシ-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタノンを得て、真空下に乾燥した(2.2g)

[0507]

LC保持時間 2.39分 [M+H]+ 259.2 (実行時間 3.75分)

δ (DMSO-d<sub>1</sub>) 7.95(d J 8.9Hz ArH) 7.2(d J 8.7Hz 2ArH) 6.9(d J 8.7Hz 2ArH) 6.4(d J 9.9 ArH) 6.25(s ArH) 4.2(s 2CH<sub>1</sub>) 3.75(s 3OCH<sub>1</sub>)

[0508]

同様に

[化136]

4-クロロレゾルシノールは、1-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタノンを与えた。

LC保持時間 2.74 分 [M+H] 293.2 (実行時間 3.75分)

δ (DMSO-d<sub>\*</sub>) 7.65(s ArH) 7.0(d J 8.7Hz 2ArH) 6.7(d J 8.7Hz 2ArH) 5.45(s ArH) 3.7 (s 2CH<sub>\*</sub>) 3.5(s 3OCH<sub>\*</sub>)

[0509]

(化1371

4-ベンジル-ベンゼン-1,3-ジオールは、1-(5-ベンジル-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-2 -(4-メトキシ-フェニル)-エタノンを与えた。

LC保持時間 2.78 分 [M+H]' 349.3 (実行時間 3.75分)

δ (クロロホルム-d) 7.4(s ArH) 7.3-7.0(m 5ArH) 6.95(d J 8.7Hz 2ArH) 6.75(d J 8.7Hz 2ArH) 6.25(s ArH) 3.95(s 2CH<sub>1</sub>) 3.8(s 2CH<sub>1</sub>) 3.7(s 3OCH<sub>1</sub>)

[0510]

50

40

(158)

次の反応は、スキーム11に関する。実施例64、92~96、104、140の7-ヒドロキシ-2-メチ

ル-3-フェニル-クロメン-4-オンの一般的な合成

7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-2-メチル-クロメン-4-オン

[ (K 1 3 8 ]

10

無水 酢酸 (3mi、30mmol)を、DMF (10ml)中の 炭酸カリウム (4.0g、29mmol) および I-(2,4-5)ヒドロキシーフェニル)-2-(4-メトキシーフェニル)-エタノン (1.95g、7.5mmol) の 懸濁物 に添加し、得られた 懸濁物を115℃で~90分間加熱した。 混合物が冷却するのを許容し、水(200ml)に 注いで、オフホワイト色の 沈瞭物を得た。 固体をろ去し、水(100ml) およびジエチルエーテル (2×40ml) で洗浄して、オフホワイト色の粉末として 7-1ヒドロキシー3-(4-3)メトキシーフェニル)-2-メチルークロメン-4-オンを得て、真空で乾燥した (1.65g)。

[0511]

LC保持時間 2.26 分 [M+H] 283.2 (実行時間 3.75分)

δ (DMSO-d,) 7.8(d J 8.7Hz ArH) 7.2(d J 8.8Hz 2ArH) 7.0(d J 8.8Hz 2ArH) 6.9(d J 20 8.7 ArH) 6.8(s ArH) 3.8(s 3OCH,) 2.2(s 3CH,)

[0512]

同様に

[化139]

30

1-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタノンは、6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-2-メチル-クロメン-4-オンを与えた。 LC保持時間 2.33 分 [M+H]' 317.2 (実行時間 3.75分)

8 (DMSO-d,) 8.0(s ArH) 7.3(d J 8.7Hz 2ArH) 7.15(s ArH) 7.1(d J 8.7Hz 2ArH) 3.9(s 3OCH,) 2.35(s 3CH,)

[0513]

[化140]

40

7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-2-メチル-クロメン-4-オンは、6-ベンジル-7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-2-メチル-クロメン-4-オンを与えた。

LC保持時間 2.57 分 [M+H] 373.3 (実行時間 3.75分)

δ (DMSO-d<sub>1</sub>) 7.7(s ArH) 7.4-7.2(m 5ArH) 7.15(d J 8.8Hz 2ArH) 6.95(d J 8.8Hz 2ArH ) 6.9(s ArH) 4.0(s 2CH<sub>1</sub>) 3.8(s 3OCH<sub>1</sub>) 2.25(s 3CH<sub>1</sub>)

[0514]

次の反応は、スキーム16に関する:実施例139のジクロロの合成

[化141]

6,8-ジクロロ-7-ヒドロキシ-2-メチル-3-フェニル-クロメン-4-オン

N-クロロスクシンイミド (0.27g、2mmol)を、DMF (4ml)中の6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(104-メトキシ-フェニル)-2-メチル-クロメン-4-オン(0.29g、1mmol)の海液に添加し、溶液を一3時間、および50℃で~3時間増搾した。得られた溶液を水(50ml)に注ぎ、酢酸エチル(2×30ml)で抽出した。合わせた抽出物を水(5×50ml)、および飽和塩化ナトリウム水溶液(30ml)で洗浄した。溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮して濃黄色の油を得た。ヘキサンで粉砕して、減いオレンジ色の粉末として6.8-ジクロロ-7-ヒドロキシ-2-メチル-3-フェニル-クロメン-4-オンを得て、真空で乾燥した(0.19g)。

LC保持時間 2.52 分 [M+H]' 323.1 (実行時間 3.75分)

δ (クロロホルム-d) 8.1(s ArH) 7.5- 7.3(m 3ArH) 7.3- 7.15(m 2ArH) 2.3(s 3CH,) [0515]

次の反応は、スキーム17に関する:実施例135のプロモフラポン

8-プロモ-7-ヒドロキシ-2-メチル-3-フェニル-クロメン-4-オン 【化 1 4 2 】

N-プロモスクシンイミド(2.0g、11.2mol)を、DMF(20ml)中の7-ヒドロキシ-2-メチル-303-フェニル-クロメン-4-オン(2.5g、10mol)の溶液に添加し、溶液を~24時間提弁して、オレンジ色の懸濁物を得た。懸濁物を水(200ml)に注いで誇いピンク色の沈殿物を得て、固体をろ適し、水で洗浄した。固体をエタノールから再結晶して、オフホワイト色の固体として8-プロモ-7-ヒドロキシ-2-メテル3-フェニル-クロメン-4-オンを得た(1.95g)。 LC保持時間 2.39 分 [M+H] 333.1 (実行時間 3.75分)

δ (DMSO-d.) 7.75(d J 8.8Hz ArH) 7.4-7.2(m 3ArH) 7.15(m 2ArH) 6.95(d J 8.8Hz ArH) 2.15(s 3CH,)

[0516]

<u>次の反応は、スキーム13に関する。実施例64、92~95、104、140のピラゾールの合成</u> 4-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1、3-ジオール 40 [化143]

ヒドラジン水和物(2ml、~55%)を、エタノール(15ml)中の7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-2-メチル-クロメン-4-オン(0.57g、2mnol)の懸濁物に添加し、混合物を選が下に~5時間加熱して、薄茶色の溶液を得た。溶液が冷却するのを許容し、濃縮して薄い黄色の固体を得、固体を水で洗浄して、オフホワイト色の固体としてピラゾールを得て、真空で乾燥した(0.45g)。サンブルを沸騰したトルエンから再結晶させて、薄茶色の結晶固体として4-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1.3-ジオールを得て、ヘキサンで洗浄し、真空で乾燥した。

LC保持時間 2.16分 [M+H] 297.2 (実行時間 3.75分)

δ (アセトン-d,) 7.2(d 1 8.8Hz 2ArH) 7.0(d 1 8.8Hz 2ArH) 6.9(d J 8.6Hz ArH) 6.3 5(s ArH) 6.1(d J 8.7Hz ArH) 3.85(s 3OCH,) 2.2(s 3CH,)

[0517]

同様に

[1/2 1 4 4 ]

6-クロロ-7-ヒドロキシ-3- (4-メトキシ-フェニル)-2-メチル-クロメン-4-オンは、4-クロロ-6-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1,3-ジオー

ルを与えた。 LC保持時間 2.34分 [M+H]' 331.2 (実行時間 3.75分)

δ (アセトン-d.) 7.25(d J 8.8Hz 2ArH) 7.15(d J 8.8Hz 2ArH) 7.1(s ArH) 6.5(s ArH) 3.85(s 30CH,) 2.2(s 3CH,)

[0518]

[ (1: 1 4 5 ]

HO HO N-N

6-ペンジル-7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-2-メチル-クロメン-4-オンは、4-ペンジル-6-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-ベンゼン-1、3-ジオールを与えた。

LC保持時間 2.57分 [M+H] 387.3 (実行時間 3.75分)

δ (アセトン-d.) 7.15-6.9(m 9ArH) 6.75(s ArH) 6.3(s ArH) 3.75(s 30CH,) 2.45(br s 4CH,) 2.15(s 3CH,)

[0519]

30

10

20

20

[(1:146]

7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-2-メチル-6-フェニル-クロメン-4-オンは、5-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-IH-ピラゾール-3-イル]-ピフェニル-2, 4-ジオール を与えた。

LC保持時間 2.49分 [M+H]+ 373.3 (実行時間 3.75分)

δ (アセトン-d,) 7.3-7.05(m 10ArH) 6.5(s ArH) 3.85(s 30CH,) 2.2(s 3CH,)

[0520]

[化147]

7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-2-メチル-6-フェネチル-クロメン-4-オンは、 4-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-6-フェネチル-ペンゼン-1.3-ジオールキ与また。

LC保持時間 2.64分 [M+H] 401.3 (実行時間 3.75分)

δ (アセトン-d.) 7.15-6.9(m 9ArH) 6.8(s ArH) 6.4(s ArH) 3.8(s 30CH,) 3.55(s 2CH,) 2.15(s 3CH,)

[0521]

【化148]

6,8-ジクロロ-?-ヒドロキシ-2-メチル-3-フェニル-クロメン-4-オンは、2,4-ジクロロ-6-(5-メチル-4-フェニル-IH-ピラゾール-3-イル)-ベンセン-1,3-ジオールを与えた。

LC保持時間 2.56分 [M+H]' 337.2 (実行時間 3.75分)

50

δ (アセトン-d.) 7.45-7.25(m 3ArH) 7.15(m 2ArH) 6.95(s ArH) 2.25(s 3CH,)

次の反応は、スキーム18に関する:実施例93、135、140のプロモレゾルシノールの合成 【化149】

8-プロモ-7-ヒドロキシ-2-メチル-3-フェニル-クロメン-4-オンは、2-プロモ-4-(5-メ チル-4-フェニル-1B-ピラゾール-3-イル)-ベンゼン-1,3-ジオールを与えた。 LC保特時間 2.4分 [MH1]\*347.2 (実行時間 3.75分)

8 (プセトン-d。) 7.5-7.35(m 3ArH) 7.3(m 2ArH) 6.85(d J 8.6Hz ArH) 6.25(d J 8.6Hz ArH) 2.2(5.3CH.)

[0523]

【化1501

30

10

ペンジルトリメチルアンモニウムトリプロミド(4.0g、10.2mmol)を、ジクロロメタン(50ml)中の4-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-ペンゼン-1,3-ジオール(2.95g、10mmol)の懸海物に分割様式で添加して、混合物を~90分間費弁した。混合物を水(3×50ml)および飽和塩化ナトリウム水溶液(25ml)で洗浄した。溶液を無水硫酸でグネシウムで乾燥し、濃縮して薄い黄色の固体を得た。

粗生成物をシリカ上の、酢酸エチル/ ヘキサン(1:2)で溶出するカラムクロマトグラフィーにより精製して、4-プロモ-6-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-ペンゼン-1,3-ジオールを得た(1.75g)。

LC保持時間 2.37分 [M+H] 4 375.1 (実行時間 3.75分)

δ (アセトン-d.) 7.25(d J 8.8Hz 2ArH) 7.2(s ArH) 7.1(d J 8.8Hz 2ArH) 6.55(s ArH) 3.9(s 3OCH,) 2.2(s 3CH,)

[0524]

同様に

[(K 1 5 1 ]

10

20

2,4-ジプロモ-6-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-1H-ビラゾール-3-イル]-ベンゼン-1.3-ジオール (0.14g)

LC保持時間 2.59分 [M+H] 455.1 (実行時間 3.75分)

δ (アセトン-d.) 7.25(d J 8.8Hz 2ArH) 7.2(s ArH) 7.1(d J 8.8Hz 2ArH) 3.85(s 30CH .) 2.2(s 3CH.)

[0525]

次の反応は、スキーム 21に関する:実施例105、106の蛍光プローブの合成\_\_

3-(2,4-ビス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-IH-ビラゾールを、上記の方法に従って製造した。

3-(2,4-ピス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-4-ヨード-IH-ピラゾール 【化152】

DCM (50m)) 中の3-(2, 4-ピス-ペンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-1H-ピラゾール (4.0 6g 10.05 mol)) の混合物に、K-ヨードスクシンイミド (2.35g, 10.45mol))をばらで添加した。混合物を室盤で2時間攪拌し、次いで水とDCMとに分配した。有機物を飽和子子 疏酸ナトリウム 溶液で、次いで水で洗浄し、真空で乾燥して黄色の結晶の塊を得、これを、攪拌しながらヘキサンを徐々に添加して酢酸エチルから粉砕して、3-(2, 4-ピス-ペンジルオキシ-5-クロローフェニル)-4-ヨード-1H-ピラゾールを得た (5.21g、97g)。 LC保持時間 2.334%、1H+111、517.

1.0 条 2 6 】

30

【化153】

DMF (50m1)中の3-(2,4-ビス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-4-ヨード-<math>1H-ビラゾール(4.46g, 8.63amo1)および皮酸セシウム(8.43g, 25.83amo1)の混合物に、2-(k-1)メチルシリル)エトキシメチルクロライド(2.29m1、12.94amo1)を添加した。水およびDCMに分配する前に、混合物を室温で一晩規件した。次いで、有機物を塩水および水で洗浄し、真空で乾燥して黄色の油を得て、これを、ヘキサンおよび酢酸エチルを溶離液として用いるカラムクロマトグラフィーにより精製して、透明無色の油として3-(2,4-ビス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-4-ヨード-<math>1-(2-k-1)メチルシラニル-エトキシメチル)-1H-ビラゾールを得た(4.44g, 808)。

LC保持時間 3.24分、「M+H]\* 647.

[0527]

4-[3-(2,4-ピス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-1H-ピラゾール-4-イル]-ベンジルアミン

【化154】

DMF (3m1)中の $3-(2,4-\ell Z- \mathcal{A} \sim \mathcal{Y})$ ルオキシ- $5-\mathcal{O}$  D D  $-\mathcal{Y}$   $Z=\mathcal{V}$ )-A-B -F-I-(2-F)  $\mathcal{Y}$   $\mathcal{Y}$ 

LC保持時間 2.59分、[M+H]' 626.

[0528]

4-[3-(2,4-ビス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-1H-ビラゾール-4-イル]-ベンジルアミン

[ (K. 1 5 5 ]

DCM ( $\ln 1$ ) 中の4- $[3-(2,4-\ell Z,-ペンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-<math>1H-\ell 2$  / ルー・4-イル[-ペンジルアミン (0.0076g,0.012mmo1) / およびトリエチルアミン (0.0076g,0.012mmo1) / およびトリエチルアミン (0.005ml,0.036mmo1)の混合物に、(7-アミノ-4,6-ジメチル-2-オキソ-2H-2 ロメン-3-4ル)- 計酸 2,5-2 オキソ-2H-2 ロメン-3-4ル)- 計酸 2,5-2 オキソ-2H-2 ロメン-3-4ル)- 計酸 2,5-2 オキソ-2H-2 ロメン-3-4ル) - 計酸 2,5-2 オキソ-2H-2 ロメン-3-4ル) - 計版 2,5-2 オキソ-2H-2 ロメン-3-4ル) - 計版 2,5-2 オキソ-2H-2 に 3H-2 に

LC保持時間 1.80分、「M+H] 611.

[0529]

N-4-[3-(2,4-ピス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-I-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-IB-ピラゾール-4-イル]-ベンジル)-6-(6-ヒドロキシ-3-オキソ-3H-キサンテン-9-イル)-イソフタル酸

[化156]

DCM (1ml)中の4-[3-(2、4-ビス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-1H-ビラゾール-4-イル]-ベンジルアミン(0.02g、0.03mmo1) およびトリエチルアミン(0.02ml、0.15mmo1)の混合物に、4-(6-ヒドロキシ-3-オキソ-3H-キサンテン-9-イル)-イソフタル酸 2.5-ジオキソ-ピロリジン-1-イル エステル(0.016g、0.03mmo1)を添加した。混合物を室温で1時間提拌し、次いで真空で濃縮した。混合物を、酢酸エチルおよびヘキサンを溶解液として用いるカラムクロマトグラフィーにより精製して 50

、 黄色の固体としてN-4-[3-(2,4-ビス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-1-(2-トリメ チルシラニル-エトキシメチル)-1H-ピラゾール-4-イル]-ベンジル)-6-(6-ヒドロキシ-3-オキソ-3H-キサンテン-9-イル)-イソフタル酸を得た(0.0126g、408)。

LC保持時間 3.16分、「M+H] 983.

[0530]

N-{4-[3-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-4-イル]-ベンジル}-6-( 6-ヒドロキシ-3-オキソ-3H-キサンテン-9-イル)-イソフタルアミド酸

【化157】

DCM (1m1)中のN-4-[3-(2,4-ピス-ペンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-1H-ピラゾール-4-イル]-ペンジル)-6-(6-ヒドロキシ-3-オキソ-3H-キサンテン-9-イル)-イソフタル酸 (0,0125g、0,013mmol)の混合物に、三塩化ホウ素 (DCM中に1M、0,06ml、0,06mmol)を高下した。1時間競拌後、混合物を水(0,5ml)の添加により冷却し、次いで真空で濃縮して黄色の粉末を得て、これを分取スケールのLCMSにより精製して、黄色の粉末としてN-(4-[3-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-1H-ピラゾール-4-イル]-ペンジル)-6-(6-ヒドロキシ-3-オキソ-3H-キサンテン-9-イル)-イソフタルアミド酸を得た(0,00285g、32%)。

LC保持時間 2.21分、「M+H]\* 675.

[0531]

人の反応は、スキーム 20に関する: 実施例 148、151、152の4'フルオロ-2'-フェノールの 合成

4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-IH-ピラゾール

【化158】

p-メトキシ フェニルアセトン(1当量)に、ジメチルホルムアミド ジメチルアセタール(1.5当量)を添加し、混合物を還流にて一晩撹拌した。反応物を窓温に冷却し、エタノールで希釈した。 ヒドラジン水和物を添加し(3当量)、全体を85で一晩加熱した。 一旦冷却して、反応混合物を真空で濃縮し、EIOAcと水に分割した。有機相をMgSO。で乾燥し、ろ過し、真空で濃縮して、白色固体として4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール

LC保持時間 2.017分「M+H7' 189.2

[0532]

30

4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-I-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-IH-ビラ ゾール および4-(4-メトキシ-フェニル)-3-メチル-I-(2-トリメチルシラニル-エトキシメ チル)-IH-ビラゾール

【化159】

LC保持時間 2.868分 [M+H]' 319.3

[0533]

4-(4-メトキシ-フェニル)-3-メチル-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-1H-ピラゾール-5-ホウ素酸

[化160]

 $4+(4-\chi N + キシ-フェニル) - 5-\chi チル-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル) - 1H-ピラゾール および <math>4-(4-\chi N + キシ-フェニル) - 3-\chi チル-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル) - 1H-ピラゾール (1当量) の 混合物 を、THF中に採取し、室来下で-78でに冷却した。 nBuLi (1.2当集) を摘下し、全体を 30分間 機 押した。 トリイソプロピルボレート (2.5当量) を添加して、反応物を窓温で機 拌した。 <math>45$ 分後に、反応混合物を水で冷却し、E10Acで抽出した。 有機 相を 48 50, で乾燥し、 ろ過し、 真空で 適縮して ガム そ待た。 これを フラッシュ クロマトグラフィーにより (9:1 ヘキサン: E10Ac) 精製して、 油として  $4-(4-\chi N + キシ-40-2)$  7  $2-\chi N - 3-\chi N - 3-\chi$ 

LC保持時間2.538分 [M+H] 363.3

[0534]

2-プロモ-4-クロロ-5-フルオロ-フェノール

【化161】

4-クロロ-3-フルオロフェノールを、JOC 1997 62 4504~4506に記載のようにして処理 し、ガムとして2-プロモ-4-クロロ-5-フルオロ-フェノールを得た。

LC保持時間 2.468分; サンプルはイオン化しない。

[0535]

1-ペンジルオキシ-2-プロモ-4-クロロ-5-フルオロ-ペンゼン

[化162]

2-プロモ-4-クロロ-5-フルオロ-フェノール (1当量)をDMF中に採取した。炭酸セシウム(2.5)量別を悪加し、溶液を5分間換拌した。ペンジルプロミド(1.05)当量)を悪加して、体を室温で窒素下に3時間提拌した。反応混合物を塩水で希釈し、ジエチルエーテル中に抽出した。有機相を塩水で敷回洗浄し、MgS0,で乾燥し、ろ通し、真空で濃縮して、油として1-ペンジルオキシ-2-プロモ-4-クロロ-5-フルオロ-ペンゼンを得て、これを放置して間化した。

LC保持時間 2.930分 サンプルはイオン化しない。

[0536]

5-(2-ベンジルオキシ-5-クロロ-4-フルオロ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-3-メチ 30 ル-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-1H-ピラゾール

[(1:163]

1-ペンジルオキシ-2-プロモ-4-クロロ-5-フルオロ-ペンゼン(1.5当量)をエチル グリコール ジメチルエーテル中に採取し、窒素で脱気した。実施例3 (1当量)を添加し、溶液を同じ容積の1M Na、CO、で希釈した。 触媒量のPd(PPh,)、を添加し、反応混合物をスミスパーソナルシンセザイザーマイクロ波(Smith Personal Synthesiser microvave)中に150℃で5分間加熱した。得られた反応混合物を水で希釈し、ジエチルエーテル中に抽出した。有機相をMgSO、で乾燥し、ろ過し、真空で濃縮して分取しC/MSにより精製して、5-(2-ペンジルオキシ-5-クロロ-4-フルオロ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-3-メチル-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-1H-ビラゾールを得た。

10

20

30

LC保持時間 3.197分 [M+H] 553.5/555.5 (塩素分解パターン)

[0537]

4-クロロ-5-フルオロ-2-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-2H-ピラゾール-3-イル]-フェノール

[化164]

5-(2-ペンジルオキシ-5-クロロ-4-フルオロ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-3-メチル-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-1H-ピラゾール(1当混)を無水ジクロロメタン中に採取し、溶液を窒素下に0℃に冷却した。ジクロロメタン中の1M 三塩化ホウ素(6当畳)を滴下し、溶液が冷却するのを許容して1時間提幹した。反応混合物を飽和NaHCO。(水溶液)に滴下し、得られた溶液をジクロロメタン中に抽出した。有機相を塩水で洗浄20、MgSO。で乾燥し、ろ過し、真空で濃縮した。残渣を分取LC/MSにより精製して、白色固体として4-クロロ-5-フルオロ-2-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-2H-ピラゾール-3-イル}-フェノールを得た。

LC/MS保持時間 =2.755分 [M+H] ' 333.2/335.2 (塩素開裂様式)

[0538]

次の反応は、スキーム23に関する:実施例152のアミノビリミジンの合成

4-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-2-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-2H-ピラゾール-8-イル]-6-メチル-ピリミジン-2-イルアミン

【化165】

4-クロロ-6-メチル ビリミジン-2-イル アミン (1.5当量)をエチル グリコール ジメチルエーテル中に採取し、窒素で脱気した。実施例3 (1当量)を添加し、溶液を、同じ容積 40 の1M Na,CO,で希釈した。触媒量のPd(PPh,),を添加し、反応混合物をスミスパーソナルシンセザイザーマイクロ波中に150℃で5分間加熱した。得られた反応混合物を水で希釈し、ジエチルエーテル中に採取した。有機相をMgSO.で乾燥し、ろ適し、真空で濃縮し、分取LC/MSにより精製して、4-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-2-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-2H-ピラゾール-3-イル]-6-メチル-ピリミジン-2-イルアミンを得た。LC保持時間 2.686分 [M+H]\* 426.4

[0539]

4-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-2H-ピラゾール-3-イル]-6-メチル-ピリミジン-2-イルアミン

30

[ (K 1 6 6 ]

4-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-2-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-2H - ピラゾール-3-イル]-6-メチル-ピリミジン-2-イルアミンを、 窓 素下に無水ジクロロメタ ン に 溶 解 し た 。 ジ ク ロ ロ メ タ ン (7 当 量) 中 の 2 M 三 塩 化 ホ ウ 索 ジ メ チ ル エ ー テ ル を 滴 下 し 、 全体を2時間攪拌した。反応混合物を飽和NaHCO,(水溶液)に滴下し、ジクロロメタン中に 抽出した。有機相をMgSO。で乾燥し、ろ過し、真空で滯縮した。残渣を分取LC/MSにより精 製して、固体として4-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-2H-ピラゾール-3-イル]-6-メ チル-ピリミジン-2-イルアミンを得た。 LC保持時間 1.885分 [M+H] 296.1

# [0540]

次の反応は、スキーム 2.2に関する:実施例1.51のメチル-アミノピリミジンの合成 5-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-2-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-2H-ピラゾール-3-イル1-ピリミジン-2-イルアミン

[ (k. 1 6 7 ]

5-プロモ-ピリミジン-2-イル アミン(1.5当量)をエチル グリコール ジメチルエーテル 中に採取して、窒素で脱気した。実施例3 (1当量)を添加し、溶液を、同じ容積の1M Na,C 0,で希釈した。 無媒量のPd(PPh,)」を添加し、反応混合物をスミスパーソナルシンセザイ ザーマイクロ波中に150℃で5分間加熱した。得られた反応混合物を水で希釈して、ジエチ ルエーテル中に抽出した。有機相をMgSO4で乾燥し、ろ過し、真空で濃縮し、分取LC/MSで 精製して、5-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-2-(2-トリメチルシラニル-エトキシメ チル)-2H-ピラゾール-3-イル]-ピリミジン-2-イルアミンを得た。 40

LC保持時間 2.631分 [M+H]' 412.4

## [0541]

ン

5-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-2H-ピラゾール-3-イル]-ピリミジン-2-イルアミ

(化1681

5-[4-(4- x)+ + シ-フェニル)-5- x チル-2-(2- トリメチルシラニル-エトキシメチル)-2H-ビラゾール-3-イル]-ビリミジン-2-イルアミンを、窒素下に無水ジクロロメタンに溶解した。ジクロコメタン(1当量)中の2M 三塩化ホウ素ジメチルエーテルを滴下し、全体を2時間接針した。反応混合物を飽和NaHCO,(水溶液)に滴下し、ジクロロメタン中に抽出した。有機相をNg50、で乾燥し、ろ過し、真空で濃縮した。残酷を分取LC/MSにより精製して、固体として5-[4-(4- x トキシ-フェニル)-5- x チル-2H-ビラゾール-3-イル]-ビリミジン-2-イルアミンを得た。

LC保持時間 1.894分 [M+H], 282.2

[0542]

[化169]

次の反応は、スキーム19に関する: 実施例133、134の2-メチルレゾルシノールの合成 1-(2,4-ジヒドロキシ-3-メチル-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタノン

30

20

三フッ化ホウ業ジエチルエーテル錯体 (8当量)中の2-メチルレソルシノール(1当量) およびp-メトキシフェル酢酸の溶液を、規幹しながら窒素下に3.5時間週流した。茶色の高液を液が変温に冷却するのを許容し、NaOAた溶液で冷却し(10% w/v)、一晩放置した。得られた沈殿物をろ過し、水で洗浄し、乾燥して、固体として1-(2,4-ジヒドロキシ-3-メチル-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エラノンを得た。 LC-MS(秩序時間 2.4530 ( MHH): 273.2

[0543]

'HNMR &, (400 MHz; DMSO-d.): 10.76(1H, s, -OH), 8.01(1H, d, J 9 Hz, 6-H), 7.3 40 7(1H, d, J 5 Hz, Ha), 7.5(1H, d, J 5 Hz, Hb), 6.64(1H, d, J 9 Hz, 5-H), 4.37(2 H, s, -CH,), 3.89(3H, s, -OCH,), 2.18(3H, s, -CH,)

[0544]

3-(4-メトキシ-フェニル)-2,8-ジメチル-4H-クロメン-4,7-ジオール

[11:170]

無水 DMF中の1-(2,4-ジヒドロキシ-3-メチル-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタ 10ノン (1当熊)の溶液に、 $K_1$ CO。 (3当熊)を添加した。無水酢酸 (3当鼠)を溶液に滴下し、次いでこれを窒素下に攪拌しながら5時間運流した。溶液を水中に採取し、酢酸エチルを用いて抽出し、 $MgSO_1$ で乾燥し、真空で濃縮して、黄色の固体として3-(4-メトキシ-フェニル)-2,8-ジメチル-4H-クロメン-4,7-ジオールを得た。

LC-MS保持時間 2.373分 [M+H]' 297.2

[0545]

4-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-2-メチル-ベンゼン-1,3-ジオール

【化171】

3-(4-メトキシ-フェニル)-2,8-ジメチル-4H-クロメン-4,1-ジオール (1当量)を、E10H:ヒドラジン水和物の1:1溶液中に採取し、マイクロ液条件下で(120℃、300秒)加熱した。 30溶液を真空で濃縮し、残道を冷水で冷却し、酢酸エチルで抽出し、フラッシュクロマトグラフィーにより(1% MeOH-DCM)精製した。次いで、黄色の油をエーテル:ヘキサンで粉砕して、固体として4-(4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-IH-ピラゾール-3-イル]-2-メチル-ペンゼン-1,3-ジオールを特た。

LC-MS保持時間 2.328 分 [M+H]' = 311.2

[0546]

'HNMR ð』 (400 MHz; アセトン-4,): 7.18(1H, m, Ha), 7.00(1H, m, Hb), 6.76(1H, d, J 9 Hz, 6-H), 6.08(1H, d, J 9 Hz, 5-H), 3.84(3H, s, -0CH,), 2.14(3H, s, ピラゾー ル - CH,), 2.10(3H, s, -CH,).

[0547]

4-クロロ-2-メチル-ペンゼン-1,3-ジオール

【化172】

20

MeCN (5 ml) 中の2-メチルレゾルシノール(1当量)の溶液に、N-クロロスクシンイミド ( 1当量)を添加し、窒素下に一晩還流した。黄色の溶液を真空で濃縮して、フラッシュクロ マトグラフィーにより精製して、固体として4-クロロ-2-メチル-ベンゼン-1.3-ジオール を得た。

LC-MS保持時間 3.27分 [M+H]' = 159/157

'HNMR δ<sub>E</sub> (400 MHz; DMSO-d<sub>e</sub>): 6.93(1H, d, J 9 Hz, 5-H), 6.34(1H, d, J 9 Hz, 6-H) . 2.00(3H. s. -CH.).

[0548]

1-(5-クロロ-2, 4-ジヒドロキシ-3-メチル-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタノン [化173]

三フッ化ホウ素ジエチルエーテル錯体(8当量)中の4-クロロ-2-メチル-ベンゼン-1.3-ジ オール (1当最) および p-メトキシフェニル酢酸 (1当量) の溶液を、窒素下に攪拌しながら 20 5時間還流した。溶液が室温まで冷却するのを許容し、10% NaOAc (水溶液)で冷却し、一 晩 放 置 し た 。 得 ら れ た 沈 殿 物 を ろ 過 し 、 水 で 洗 浄 し て 、 乾 燥 し て 、 固 体 と し て 1 - (5 - ク ロ ロ-2,4-ジヒドロキシ-3-メチル-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタノンを得た。 LC-MS保持時間 2.618分 [M+H]' = 307.2

'HNMR δ m (400 MHz; DMSO-d m,): 7.89(1H, s, 6-H), 7.17(2H, m, Ha), 6.75(2H, m, Hb) , 4.16(2H, s, -CH<sub>1</sub>), 3.60(3H, s, -OCH<sub>1</sub>), 1.92(3H, s, -CH<sub>1</sub>).

6-クロロ-3-(4-メトキシ-フェニル)-2,8-ジメチル-4H-クロメン-4,7-ジオール

[1:174]

DMF (7 ml)中の1-(5-クロロ-2.4-ジヒドロキシ-3-メチル-フェニル)-2-(4-メトキシ-フ ェニル)-エタノン(1当量)の溶液に、K,CO, (3当量)を添加した。無水酢酸(3当量)を溶液 に滴下し、次いでこれを窒素下に攪拌しながら5時間還流した。溶液を水中に採取し、酢 40 酸 エ チ ル を 用 い て 抽 出 し 、 Mg S O 。 で 乾 燥 し 、 真 空 で 濃 縮 し て 、 結 晶 固 体 と し て 6 - ク ロ ロ - 3 -(4-メトキシ-フェニル)-2.8-ジメチル-4H-クロメン-4.7-ジオールを得た。

LC-MS保持時間 2.528分 [M+H] = 331.2

'HNMR δ m (400 MHz; DMSO-d<sub>e</sub>): 7.87(1H, s, 6-H), 7.25(2H, m, Ha), 7.05(2H, m, Hb) , 3.86(3H, s, -0CH, ), 2.39(3H, s, Ar-CH, ), 2.35(3H, s, -CH, ).

[0550]

4-クロロ-6-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-2-メチル-ベン ゼン-1.3-ジオール

10

【化175】

6-クロロ-3-(4-メトキシ-フェエル)-2,8-ジメチル-4H-クロメン-4,7-ジオール (1当量) を、E10H:ヒドラジン水和物の1:1溶液中に採取し、マイクロ液条件下で(120℃、300秒)加熱した。溶液を真空下に濃縮し、残渣を冷水で冷却し、酢酸エチルで抽出し、フラッシュクロマトグラフィーにより(ニートDCM)精製した。次いで、黄色の油をエーテル:ヘキサンで粉砕して、固体として4-クロロ-6-[4-(4-メトキシ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール-8-イル]-2-メチル-ペンゼン-1,3-ジオールを得た。

LC-MS保持時間 2.531分 [M+H]' = 345.2

'HMMR ♂, (400 MHz: アセトン-d.): 7.09(2H, m, Ha), 6.92(2H, m, Hb), 6.79(1H, s. 6-H), 3.73(3H, s. -OCH,), 2.10(3H, s. ピラゾール-CH,), 2.04(3H, s. Ar-CH,). 「0 5 5 1 〕

次の記載は、スキーム14に関する:実施例107、108、111~119、149~151の非-レソルシ

# ノールの合成

フェノール化合物のベンジル化の一般的な方法

アセトン(30 ml)中のフェノール(mmol)の溶液に、K,CO, (mmol)およびペンジルブロミド(mmol)を流加した。懸満物を、還流下に24時間加熱した。冷却後、ごれをろ過した。溶媒の蒸発後、特に記載しない限りは、粗生成物をEtOlから再結晶させた。

[0552]

Na / Et OAc を用いるジケトンの製造の一般的な方法 (方法 A)

特に記載しない限り、すべてのジケトンはこの方法を用いて合成した。 EtoAc (10 ml) 中のケトン(4 mmol) の溶液に、金属ナトリウム (8 mmol) の小片を添加した。 懸瀬 物を室 30 個で1時間投作し、次いで4時間選流した。溶液が冷却されたら、酢酸 (0.5 ml)、次いで水(15 ml)を添加した。 溶液をEtoAc (3×15 ml)で抽出し、合わせた有機相を塩水 (2×10 ml) および水(2×10 ml) で洗浄し、Na, SO,で乾燥した。 ろ過 および溶媒の蒸発後、物質を再結晶またはクロマトグラフィーのいずれかにより精製した。

[0553]

BF3 / 無水酢酸を用いるジケトンの製造の一般的な方法(方法B)

無水酢酸 (15 ml)中のケトン (20 mmol)の溶液に、0℃で含エーテルBF, (15 ml)を滴下した。溶液をこの温度で4時間、および室温で48時間提拌した。水(80 ml)をゆっくりと(注意して)添加し、形成されない固体をろ適し、水で洗浄して回収した。これらを真空で乾燥した。沈殿が形成されなかった場合、NaOAc溶液(13%、50 ml)を添加した。懸濁物を20分間潰液した。米中で冷却した際に、固体が形成され、水で洗浄して回収した。

[0554]

ピラゾールの製造の一般的な方法

E10H (10 ml)中のジオン(1 mnol)の遺滅溶液(または懸濁液)に、ヒドラジン水和物(0.3 ml)を添加した。溶液をさらに3時間遺流した。その後、E10Acでの抽出または水による沈殿のいずれかにより、物質を得た。

[0555]

ヨード-ピラゾールの製造の一般的な方法

水 (3 ml) および THF (3 ml) およびピラゾール (0.15 mmol) の混合物を含むマイクロ波の容器に、ヨウ素 (0.3 mmol)、Nal (0.9 mmol) およびNa, CO, (0.3 mmol) を添加した。マグ 5

ネティックスターラーを入れ、容器を密閉した。サンプルを、200 Wを用いて30分間照射した。 室温に冷却後、容器を開けて塩水 (10 ml)を添加した。溶液をE10Ac (3×10 ml)で加出し、合わせた有機相を飽和チオ硫酸ナトリウム溶液 (2×10 ml)、塩水 (10 ml) および (10 ml) 死(10 ml) 死(10

[0556]

ピアリール-ピラゾールの製造の一般的な方法

水(3 ml)およびI-プロパノール(3 ml)およびよう化物(0.15 mmol)の混合物を含むマイクロ波の容器に、2.3-ジヒドロ-ペンゾ[1,4]ジオキシン-6-ホウ素酸(0.23 mmol)、Cs,CO,(0.33 mmol)、Pd(PPh,)、(3 mol \$)およびLiCl (1.5 mmol)を派加した。マグネティック 10 スターラーを入れ、容器を密閉した。サンブルを、200 Wを用いて30分間照射した。室温に冷却後、容器を開けて塩水(10 ml)を添加した。溶液をEIOAc (3×10 ml)で抽出し、合わせた有機相を塩水(10 ml)および水(10 ml)で洗浄し、Na,SO,で乾燥した。ろ過および溶媒の蒸発後、物質を分取TLCで精製した。

[0557]

脱ペンジル化の一般的な方法

対応する化合物を、E10H中でPd/Cを用いる水楽添加、または室温で、アセトニトリル中でNaI/含エーテルBF,を用いる24時間の攪拌のいずれかにより、脱ペンジル化した。 (0558)

|-(2-ベンジルオキシ-5-メチルフェニル)-3-ヒドロキシブト-2-エン-|-オン 【化176】

物質を、黄色の固体として、エノールおよびケト型異性体の混合物(約5:1)として得た(40 %収率)。 [エノール]: 'H NMR (CDCI,) & = 16.18 (1H, s, プロード); 7.78 (1H, 30 d, J = 2.0 および 8.5 Hz); 6.92 (1H, d, J = 2.0 および 8.5 Hz); 6.92 (1H, d, J = 8.5 Hz); 6.56 (1H, s); 5.18 (2H, s); 2.34 (3H, s) および 8.2 10 (3H, s), ''C NMR (CDCI,) & = 192.70, 180.93, 155.52, 136.53, 133.37, 130.51, 128.82, 128.56, 128.06, 127.32, 113.22, 102.18, 70.92, 26.00 および20.39, MS: 283.1 (N+H)', 305.2 (M+Na)'.

[0559]

1-(2-ベンジルオキシ-5-クロロフェニル)-3-ヒドロキシブト-2-エン-1-オン 【化177】

物質を、黄色の固体として、主にエノール型の異性体で得た(90 \*収率), [エノール]: 'H NMR (CDC1,) ゟ = 16.20 (1H, s, プロード); 7.82 (1H, d, J = 2.5Hz); 7.44 - 7.6 (5H + 1H, m); 6.90 (1H, d, J = 8.8 Hz); 6.41 (1H, s); 5.08 (2H, s) および 2.00 50

30

(3H, s). ''C NMR (CDC1,)  $\sigma$  = 195.07, 179.00, 155.99, 135.86, 132.28, 129.97. 128.68, 128.33, 127.35, 126.44, 114.50, 102.27, 71.19,  $\pm$ 3 & C 26.10. MS: 302.9 ( M + H)'.

[0560]

1-(4-ベンジルオキシ-3-クロロフェニル)-3-ヒドロキシプト-2-エン-1-オン 【化 1 7 8】

物質を、黄色の固体として、エノールおよびケト型異性体の混合物(約14:1)として得た(40 %収率)。[エノール]: 'H NMR (CDCI,) ゟ = 16.00 (IH, s, プロード): 8.00 (IH, d, J = 2.0 Hz): 7.78 (IH, dd, J = 2.0 および8.6 Hz): 7.44 (5H, m): 7.02 (IH, d, J = 8.6 Hz): 6.11 (IH, s): 5.25 (2H, s)および2.21 (3H, s). ''C NMR (CDCI,) ゟ = 192.43, 183.24, 157.74, 136.15, 132.28, 129.75, 129.17, 128.64, 127.44, 123.94 , 113.53, 96.41, 71.24, および25.71. MS: 302.9 (M + H)'. [0 5 6 1]

1-(2-ベンジルオキシ-5-フルオロフェニル)-3-ヒドロキシブト-2-エン-1-オン 【化179】

物質を、賞色の固体として、エノールおよびケト型異性体の混合物(約17:1)として得た(40 %収率)。[エノール]: 'H NMR (CDC1,) る = 16.00 (HH, s, プロード); 7.68 (HH, dd, J = 3.0 および9.0Hz); 7.47 (SH, m); 7.14 (HH, ddd, J = 3.0, 7.5 および 9.0Hz); 7.00 (HH, dd, J = 4.2 および 9.0 Hz); 6.58 (HH, s); 5.17 (2H, s) および 2.10 (3H, s). ''C NMR (CDC1,) る = 195.29, 178.78, 157.03 (d, J = 240 Hz), 153.72, 136.06, 128.91, 128.63, 128.27, 127.40, 119.00 (d, J = 24 Hz), 116.50 (d, J = 24 Hz), 114.50 (d, J = 8 Hz), 102.22, 71.56,および 26.14. MS: 287.1 (M + H)'. [0 5 6 2]

1-(2,4-ピス-ベンジルオキシ-5-クロロフェニル)-3-ヒドロキシブト-2-エン-1-オン 【化180】

物質を、黄色の固体として、主にエノール型の異性体で得た(76 %収率)。 H NMR (CDCI 50

30

,) δ = 16.25 (1H, s, プロード); 8.04 (1H, s): 7.47 (10H, m); 6.59 (1H, s); 6.51 (1H, s); 5.18 (2H, s); 5.10 (2H, s) および2.07 (3H, s). <sup>13</sup>C NMR (CDC1,) δ = 1 93.87, 179.47, 157.68, 157.35, 135.68, 131.49, 128.75, 128.43, 128.28, 127.40, 1 27.00, 101.35, 70.99, および 25.78. MS: 409.2 (M + H)'.

1-(2,4-ヒス-ベンジルオキシ-5-エチルフェニル)-3-ヒドロキシブト-2-エン-1-オン 【化 1 8 1】

物質を、黄色の固体として、エノールおよびケト型異性体の混合物(約5 : 1)として得た(36 %収率)。[エノール]: 'H NMR (CDC1,) ゟ = 16.20 (1H, s, プロード); 7.87 (2H, d, J = 9.2 Hz); 6.90 (2H, d, J = 9.2 Hz); 6.10 (2H, s); 3.80 (2H, m); 3.66 (2H, m); 3.38 (4H, m); 2.18 (3H, s) および 2.17 (3H, s). ''C NMR (CDC1,) ゟ = 190.9 20 1, 184.10, 169.05, 153.32, 130.92, 128.89, 125.47, 114.22, 113.57, 95.41, 47.65, 47.42, 45.71, 40.89, 25.16 および21.27. [0 5 6 4 ]

3-(3-ヒドロキシ-ブト-2-エノイル)-ベンソニトリル 【化182】

物質を、黄色の固体として、エノール型の異性体のみで得た(45 k収率)。[エノール]:
'H NMR (CDC1,)' δ = 16.10 (1H, s, プロード); 8.18 (1H, ddd, J = 0.6, 1.5 および 2 Hz); 8.11 (1H, ddd, J = 1.5, 3.2 および 8.0 Hz); 7.81 (1H, ddd, J = 1.5, 3.2 および 8.0 Hz); 7.81 (1H, ddd, J = 1.5, 3.2 および 8.0 Hz); 7.81 (1H, ddd, J = 0.6, 7.8 および 8.0 Hz); 6.20 (1H, s)および 2.26 (3H, s). ''C NMR (CDC1,) 6 = 194.60, 180.53, 136.16, 135.02, 130.90, 130.58, 129.5 (3.11, 79.7, 113.09, 6.97 および 25.87, MS; 186.3 (M - H)'.

[0565]

4-(3-ヒドロキシ-プト-2-エノイル)-ベンゾニトリル 【化 1 8 3】

物質を、黄色の固体として、エノール型の異性体のみで得た(30 k収率)。[エノール]: 'H NMR (CDC1,) ð = 15.90 (1H, s, プロード); 8.00 (2H, d, J = 8.7 Hz); 7.75 (2H, d, J = 8.7 Hz); 6.22 (1H, s) および2.28 (3H, s). ''C NMR (CDC1,) ð = 195.73, 5,

20

40

179.77, 138.73, 132.38, 127.38, 118.06, 115.37, 97.64 および26.33. MS: 186.3 (M - H)-.

[0566]

3-(3-ヒドロキシ-プト-2-エノイル)-安息香酸 エチル エステル

【化184】

物質を、黄色の固体として、主にエノール型の異性体で得た(65 %収率)。 [ エノール]: 'H NMR (CDC1,)  $\delta$  = 16.20 (1H, s, プロード); 8.53 (1H, ddd, J = 0.6, 1.2および2.4 Hz); 8.24 (1H, ddd, J = 1.2, 2.4および7.8 Hz); 8.09 (1H, ddd, J = 1.2, 2.4および7.8 Hz); 7.54 (1H, ddd, J = 0.6, 7.8 Hz); 6.27 (1H, s); 4.43 (2H, q, J = 7.0 Hz); 2.26 (3H, s)および1.45 (3H, t, J = 7.0 Hz); 2.26 (3H, s)および1.45 (3H, t, J = 7.0 Hz); 2.26

[0567]

4-(3-ヒドロキシ-プト-2-エノイル)-安息香酸 エチル エステル

[化185]

物質を、費色の固体として、エノール型の異性体のみで得た(60 %収率)。 [エノール]: 'H NMR (CDCI<sub>1</sub>)  $\delta$  = 16.10 (1H, s, プロード); 8.10 (2H, d, J = 8.7 Hz); 7.93 (2H, d, J = 8.7 Hz); 6.23 (1H, s); 4.41 (2H, q, J = 7.0 Hz); 2.24 (3H, s) および1.43 (3H, I, J = 7.0 Hz). '¹C NMR (CDCI<sub>1</sub>)  $\delta$  = 195.28, 180.99, 165.75, 138.48, 129. 30 66, 126.76, 97.44, 61.30, 50.07, 26.19および14.21.

[0568]

4-(3-ヒドロキシ-ブト-2-エノイル)-ベンゼンスルホンアミド

[化186]

(方法B) 物質を、黄色の固体として、エノール型の異性体のみで得た(69 %収率)。 [エノール]: 'H NMR (d.-DMSO)  $\delta$  = 12.40 (1H, s, プロード); 8.30 (2H, d, J = 8.5 Hz); 8.05 (2H, d, J = 8.5 Hz); 7.32 (1H, s); 2.50 (2H, s)および1.92 (3H, s). ''C N MR (d,-DMSO)  $\delta$  = 194.32, 169.43, 144.78, 135.43, 129.87, 128.67, 100.01および23.61.

[0569]

3-(2-ベンジルオキシ-5-メチル-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール

[化187]

物質を、黄色の固体として得た(90 %収率)。'H NMR (d,-DMSO)  $\delta$  = 12.49 (1H, s, プロード); 7.61 (1H, s); 7.42 (5H, m); 7.02 (1H + 1H, s, オーバーラップ); 6.47 (1H 10, s); 5.19 (2H, s); 2.25 (3H, s)および2.20 (3H, s). MS: 279.2 (M + H)'. [0570]

3-(2-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール 【化188】

物質を、白色の固体として得た(78 %収率), 'H NMR (d.-DMSO) δ = 12.68 (1H, s, プロード); 7.87 (1H, s); 7.40 (5H + 1H, m); 7.16 (1H, d, J = 8.4 Hz); 6.52 (1H, s); 5.23 (2H, s)および2.21 (3H, s). MS: 299.2 (M + H)'.

【0571】 3-(4-ペンジルオキシ-3-クロロ-フェニル)-5-メチル-IH-ピラゾール 【化189】

物質を、クリーム状の黄色の固体として得た(96 %収率)。'H NMR (CDC1,) δ = 12.68 (1H, s, ブロード); 7.78 (1H, d, J = 2.0 Hz); 7.35 - 7.60 (5H + 1H, m); 6.97 (1H, 40 d, J = 8.5 Hz); 6.29 (1H, s); 5.20 (2H, s)および2.35 (3H, s). ''C NMR (d, -DMSO) δ = 154.20, 149.73, 145.44, 136.84, 129.00, 128.40, 128.06, 127.51, 125.26, 11 4.55, 102.16, 71.30 および11.90.

[0572]

3-(2-ベンジルオキシ-5-フルオロ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール

20

30

[化190]

物質を、クリーム状の白色の固体として得た(80 %収率)。'H NMR (d,-DMS0) δ = 12.6 6 (1H, s, プロード): 7.62 (1H, s): 7.40 (5H, m): 7.12 (2H, m): 6.53 (1H, s): 5.2 0 (2H, s)および2.21 (3H, s). MS: 283.2 (M + H)'. [0 5 7 3 ]

3-(2,4-ピス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-5-メチル-IH-ピラゾール 【化191】

物質を、黄色の固体として得た(65 %収率)。'H NMR (d,-DMSO) δ = 12.51 (1H, s, ブロード); 7.83 (1H, s); 7.46 (10H, m); 7.08 (1H, s), 6.42 (1H, s); 5.26 (2H, s); 5.26 (2H, s); 5.26 (2H, s); 5.27 (4H, s) および2.19 (3H, s). MS: 405.2 (M + H)'.

3-(2,4-ビス-ベンジルオキシ-5-エチル-フェニル)-5-メチル-IH-ビラゾール 【化 1 9 2】

物質を、クリーム状の白色の固体として得た(84 %収率)。'H NMR (d,-DMSO) 6 = 12.3 2 (1H, s, プロード); 7.53 (1H, s); 7.38 (10H, m); 6.84 (1H, s), 6.34 (1H, s); 5.17 (2H, s); 5.10 (2H, s); 2.50 (2H, q, J = 7.5 Hz); 2.14 (3H, s)および1.09 (3H, t, J = 7.5 Hz), MS: 399.3 (M + H)'.

3-(5-メチル-1H-ビラゾール-3-イル)-ベンゾニトリル

30

【化1931

物質を、クリーム状の白色の固体として得た(74 %収率)。'H NMR (CDC1,) & = 10.20 (H, s, プロード): 8.03 (H, m): 7.98 (H, ddd, J = 1.5, 1.7および7.7 Hz): 7.57 10 (H, ddd, J = 1.5, 3.0もよび7.7 Hz): 7.57 10 (H, ddd, J = 1.5, 7.7および7.7 Hz): 6 .39 (H, s)および2.35 (3H, s). ''C NMR (CDC1,) & = 149.68, 142.40, 134.86, 131 .40, 130.21, 129.88, 129.56, 119.18, 113.15, 102.68および11.61. MS: 184.3 (M + H)'.

[0576]

4-(5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-ベンゾニトリル

【化194】

物質を、黄色の固体として得た(88 %収率)。'H NMR (CDC1,) δ = 10.30 (1H, s, プロード); 7.85 (2H, d, J = 8.7 Hz); 7.65 (2H, d, J = 8.7 Hz); 7.65 (2H, d, J = 8.7 Hz); 6.42 (1H, s)および2.3 (3H, s). '' C NMR (CDC1,) δ = 149.94, 142.47, 137.90, 132.93, 126.41, 119.35, 111.34, 103.15および11.58, MS: 184.3 (M + H)'.

【 0 5 7 7 】 3-(5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-安息香酸 エチル エステル

[4:195]

物質を、黄色の固体として得た(45 %収率)。 H NMR (CDCl,) δ = 8.39 (1H, m); 7.96 40 (1H + 1H, m); 7.45 (1H, dd, J = 7.7および8.3 Hz); 6.42 (1H, s); 4.40 (2H, q, J = 7.0 Hz); 2.36 (3H, s)および1.40 (3H, t, J = 7.0 Hz).

[0578]

4-(5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-安息香酸 エチル エステル

30

【化196】

物質を、黄色の固体として得た(50 %収率)。'H NMR (CDCI,) δ = 8.05 (2H, d, J = 8 .7 Hz); 7.80 (2H, d, J = 8.7 Hz); 6.42 (1H, s); 4.41 (2H, q, J = 7.0 Hz); 2.32 (10 .8H, s) および1.42 (3H, t, J = 7.0 Hz). '3 C NMR (CDCI,) δ = 166.84, 149.96, 142 .93, 137.35, 130.37, 129.86, 125.74, 103.02, 61.34, 14.68および11.78.

[0579]

4-(5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-ベンゼンスルホンアミド 【化 1 9 7 】

物質を、クリーム状の白色の固体として得た(73 %収率)。'H NMR (d,-DMSO) δ = 12.7 8 (1H, s, プロード): 7.92 (2H, d, J = 8.7 Hz); 7.82 (2H, d, J = 8.7 Hz); 7.30 (2 H, s, プロード): 6.55 (H, s); および2.27 (3H, s). ''C NMR (d,-DMSO) δ = 194.3 2. 169.43, 144.78, 135.43, 129.87, 128.67, 100.01および23.61. MS: 238.2 (M + H)+

[0580]

3-(2-ベンジルオキシ-5-メチル-フェニル)-4-ヨード-5-メチル-1H-ピラゾール 【化 1 9 8 】

物質を、黄色の固体として得た(60 %収率)。'H NMR (CDC1,) δ = 7.76 (1H, d, J = 2.7 Hz); 7.34 (5H, m); 7.15 (1H, dd, J = 2.7および8.5 Hz); 6.95 (1H, d, J = 8.5 H 40 z); 5.01 (2H, s); 2.36 (3H, s)および2.33 (3H, s).

[0581]

3-(4-ペンジルオキシ-3-メチル-フェニル)-4-ヨード-5-メチル-1H-ピラゾール

30

40

【化199】

物質を、茶色の半固体として得た(60 %収率)。R<sub>1</sub> = 0.46 (E10Ac: ヘキサン / 1:1) 10. 'H MNR (CDCI<sub>1</sub>) ð = 7.44 (5H + 2H, m); 6.93 (1H, d, J = 9.0 Hz); 5.14 (2H, s); 2.38 (3H, s)および2.27 (3H, s). (0.5 R 2)

3-(2-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-4-ヨード-5-メチル-1H-ビラゾール 【化200】

物質を、固体として得た(75 %収率)。R, = 0.46 (E10Ac: ヘキサン / 2:1).'H NMR (CDCl,) る = 7.85 (1H, d, J = 2.5 Hz); 7.36 (5H, m); 7.32 (1H, dd, J = 2.5および8.8 Hz); 7.00 (1H, d, J = 8.8 Hz); 5.12 (2H, s)および2.34 (3H, s).''C NMR (CDCl, ) る = 154.93, 148.22, 142.50, 136.33, 130.88, 129.07, 128.58, 127.62, 126.40, 121.75, 114.84, 71.54, 62.89および13.90.

[0583]

3-(4-ペンジルオキシ-3-クロロ-フェニル)-4-ヨード-5-メチル-IH-ピラゾール 【化201】

物質を、オレンジ色の半固体として得た(80 %収率)。R<sub>1</sub> = 0.66 (E10Ac : ヘキサン / 1 : 1). 'H MMR (CDCI,) δ = 7.76 (1H, d, J = 2.0 Hz); 7.40 (5拍 + 1H, m); 6.92 (1 H, d, J = 8.6 Hz); 5.16 (2H, s); および2.19 (3H, s).

3-(2-ベンジルオキシ-5-フルオロ-フェニル)-4-ヨード-5-メチル-1H-ピラゾール

[12 2 0 2 ]

物質を、関体として得た(75 %収率)。R, = (EtOAc: ヘキサン / 2:1). 'H NMR (CDC1,) の = 7.61 (IH, dd, J = 3 および9.0 Hz); '7.32 (5H, m); 6.95 - 7.05 (IH + 1H. m); 5.05 (2H, s) および2.28 (3H, s).

[0585]

3-(2,4-ピス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-4-ヨード-5-メチル-1H-ピラゾール 【化203】

物質を、固体として得た(85 %収率)。R, = 0.65 (E10Ac: ヘキサン / 2:1). 'H NMR (d, DMSO) δ = 12.95 (IH, s, プロード); 7.38 (10H + 1H, m); 7.12 (1H, s); 5.28 (2H, s); 5.16 (2H, s) および2.18 (3H, s). [0.586]

3-(2,4-ピス-ベンジルオキシ-5-エチル-フェニル)-4-ヨード-5-メチル-IH-ピラゾール 【化204】

物質を、固体として得た(85 %収率)。R<sub>1</sub> = 0.65 (E10Ac: ヘキサン / 2:1). 'H NNR (d<sub>1</sub>-DNSO) δ = 12.80 (HH, s, プロード): 7.38 (10H, m); 7.10 (HH, s), 6.92 (HH, s); 5.18 (2H, s); 5.11 (2H, s); 2.56 (2H, q, J = 7.5 Hz); 2.19 (3H, s)および1.14 (3H, f, J = 7.5 Hz).

[0587]

3-(4-ヨード-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-ペンゾニトリル

30

[化205]

物質を、黄色の固体として得た(80 %収率),  $R_r$  = 0.49 (E10Ac: ヘキサン / 1:1). 'H NMR (CDC1,)  $\delta$  = 7.95 - 8.05 (1H + 1H, m); 7.65 (1H, ddd, J = 1.3, 2.5および8  $_{10}$  .0 Hz); 7.57 (1H, ddd, J = 0.8, 8.0および8.00 Hz); および2.23 (3H, s). ''C NMR (CDC1,)  $\delta$  = 149.20, 145.73, 133.98, 132.71, 131.86, 129.74, 118.89, 112.96, 60.81 および12.81.

[0588]

4-(4-ヨード-5-メチル-IH-ピラゾール-3-イル)-ベンゾニトリル 【化 2 0 6 】

物質を、黄色の固体として得た(50 %収率)。'H NMR (d<sub>4</sub>-DMSO) δ = 13.40 (1H, s. ブロード): 8.02 (2H, d, J = 8.0 Hz): 7.92 (2H, d, J = 8.0 Hz)および2.28 (3H, s).
''C NMR (d<sub>4</sub>-DMSO) δ = 149.44, 142.97, 138.00, 132.74, 128.14, 119.15, 110.65, 6

[0589]

3-(4-ヨード-5-メチル-1H-ビラゾール-3-イル)-安息香酸 エチル エステル [化207]

物質を、茶色の袖として得た(18 %収率)。R, = (E10Ac: ヘキサン / 3:4). 'H NMR 40 (CDCl,) δ = 9.70 (1H, s, プロード); 8.41 (1H, dd, J = 1.2および1.8 Hz); 8.03 (1H, dd, J = 1.2.1 k3 よび.7 Hz); 7.93 (1H, ddd, J = 1.2.2.0 および.7 Hz); 7.46 (1H, ddd, J = 0.5, 7.7および8.0 Hz); 4.38 (2H, q, J = 7.0 Hz); 2.22 (3H, s)および1.37 (3H, 1, J = 7.0 Hz). ''C NMR (CDCl,) δ = 166.25, 148.77, 146.22, 132.2 2.132.02, 130.56, 129.46, 129.08, 128.48, 61.14, 59.00, 14.27および12.71. [0.5 9 0]

4-(4-ヨード-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-安息香酸 エチル エステル

30

40

[化208]

物質を、 黄色の固体として得た (80 %収率)。'H NMR (CDCl,) δ = 11.20 (1H, s. プロ 10 - ド): 8.02 (2H, d. J = 8.6 Hz): 7.78 (2H, d. J = 8.6 Hz): 4.40 (2H, q. J = 7.0 Hz): 2.14 (3H, s) および1.40 (3H, i, J = 7.0 Hz). ''C NMR (CDCl,) δ = 166.66. 1 49.38, 146.49, 136.50, 130.55, 130.04, 128.89, 128.23, 61.53, 61.01, 14.73および 12.98.

[0591]

N-[3-(4-ヨード-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-フェニル]-アセトアミド 【化 2 0 9】

物質を、白色固体として得た(55 %収率)。 'H NMR (CDCI,) る = 9.70 (1H, s,プロード): 8.55 (1H, s, プロード): 7.75 (1H, s, プロード): 7.48 (1H, d, J = 8.5 Hz): 7.4 0 (1H, d, J = 7.7 Hz): 7.24 (1H, dd, J = 7.7 hz): 2.20 (3H, s)および2.0 4 (3H, s). 'C NMR (CDCI,) る = 169.44, 147.94, 147.22, 138.12, 131.78, 128.80, 123.85, 120.22, 119.47, 60.40, 21.0223よび13.00.

[0592]

N-[4-(4-ヨード-5-メチル-1H-ピラソール-3-イル)-フェニル]-アセトアミド 【化210】

物質を、オレンジ色の油として得た(35 %収率)。'H NMR (d<sub>4</sub>-アセトン) δ = 9.30 (IH , , ブロード); 7.74 (4H + IH, s, ブロード); 2.30 (3H, s) および2.10 (3H, s). [0.5 9 3]

4-(4-ヨード-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-ベンゼンスルホンアミド

【化211】

物質を、固体として得た(55 %収率)。R, = 0.49 (B10Ac : ヘキサン / 3 : 1).'H NMR (d,-アセトン) δ = 12.50 (1H, s, ブロード); 8.03 (2H, d, J = 8.7 Hz); 7.97 (2H, d, J = 8.7 Hz); 6.62 (2H, s) および2.36 (3H, s).

【0594】 3-(2-ベンジルオキシ-5-メチル-フェニル)-4-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ビラゾール

[化212]

物質を、改色の固体として得た(35%収率)。'H NMR (CDCI,) δ = 7.30 (5H, m); 6.96 - 7.03 (1H + 1H, m); 6.86 (1H, d, J = 8.3 Hz); 6.83 (1H, d, J = 8.3 Hz); 5.76 (1H, d, J = 2.0 Hz); 6.88 (1H, dd, J = 2.0 Hz); 6.88 (1H, dd, J = 2.0 Hz); 6.80 (2H, s); 4.27 (4H, s); 2.2 (3H, s) および2.10 (3H, s). ''C NMR (CDCI,) δ = 154.05, 146.35, 143.78, 142.70, 136.93, 131.23, 130.72, 129.96, 129.12, 128.52, 128.12, 127.80, 123.60, 119.39, 118.93, 118.57, 117.59, 113.53, 71.43, 64.82, 20.83 および12.64. [0.5 9.5]

3-(2-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-4-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ビラゾール

20

. .

[(2 1 3 ]

.... 物質を、油として得た(30 %収率)。'H NMR (CDCl<sub>1</sub>) δ = 7.35 (5H, m); 7.24 (1H, m) ; 7.20 (1H, d, J = 2.5 Hz): 7.14 (1H, dd, J = 2.543よび8.8 Hz): 6.86 (1H, d, J =

[0596]

3-(2-ベンジルオキシ-5-フルオロ-フェニル)-4-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ピラゾール

【化214】

物質を、関体として得た(50 %収率)。'H NMR (CDC1,) δ = 7.25 (5H, m); 6.89 (1H, ddd, J = 0.9, 2.5 および10.5 Hz); 6.76 - 6.81 (1H + 1H, m); 7.14 (1H, d, J = 8.3 Lz); 6.63 (1H, d, J = 2.0 Hz); 6.54 (1H, dd, J = 2.0 Hz); 6.62 (1H, 3); 4.17 (4H, 5) および2.13 (3H, s). ''C NMR (CDC1,) δ = 157.35 (d, J = 240 Hz), 152.37, 143.94, 142.93, 136.58, 129.14, 128.65, 127.81, 127.53, 123.40, 121.77, 119.04, 118.81, 117.35, 116.33 (d, J = 25 Hz), 115.10 (d, J = 25 Hz), 114.73, 72.02, 64.76 および12.31.

[0597]

。 - (2,4-ビス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル) - 4- (2,3-ジヒドロ-ベンソ [1,4]ジオキ シン-6-イル) - 5-メチル - 1H-ビラゾール 10

20

30

[化215]

MS: 539.3 (M + H) .

[0598]

3-(4-ベンジルオキシ-3-クロロ-フェニル)-4-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ビラゾール

[4:216]

物質を、黄色の袖として得た(65 %収率)。R, = 0.65 (EtOAc: ヘキサン / 1:1). 'H NMR (CDCl,) 6 = 7.50 (1H, d, J = 2.0 Hz); 7.48-7.30 (5H, m); 7.19 (1H, dd, J = 2.0 および8.7 Hz); 6.85 (1H, d, J = 8.7 Hz); 6.83 (1H, d, J = 8.7 Hz); 6.72 (1H 40, d, J = 2.0 Hz); 6.62 (1H, dd, J = 2.0および8.7 Hz); 5.13 (2H, s); 4.29 (4H, s) および2.27 (3H, s). MS: 433.3 (M + H)'.

[0599]

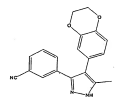
3-(2,4-ビス-ベンジルオキシ-5-エチル-フェニル)-4-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ビラゾール

[ (E 2 1 7 ]

物質を、黄色の袖として得た(30 %収率)。R<sub>1</sub> = 0.4 (E10Ac: ヘキサン / 2:1). 'H NNR (CDCl<sub>1</sub>) δ = 7.41 - 7.32 (10H, m); 6.99 (1H, s); 6.85 (1H, d, J = 8.3 Hz), 6 .77 (1H, d, J = 2.0 Hz); 6.70 (1H, dd, J = 2.0 および8.3 Hz); 6.57 (1H, s); 5.05 (2H, s); 5.02 (2H, s); 4.27 (4H, s); 2.41 (2H, q, J = 7.0 Hz); 2.25 (3H, s)およ び0.92 (3H, t, J = 7.0 Hz). MS: 533.3 (M + H)'.

[0600]

3-[4-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-IH-ピラゾール-3-イル]-ベンゾニトリル 【化218】



物質を、黄色の固体として得た(25 %収率)。R, = 0.54 (E10Ac: ヘキサン: CHCl, /3:1:4). 'H NNR (CDCl,) ゟ = 7.75 (IH, dd, J = 1.23よび1.6 Hz); 7.67 (IH, dd, J = 1.23よび1.6 Hz); 7.67 (IH, dd, J = 1.2, 1.6および7.9 Hz); 7.35 (IH, dd, J = 1.2, 1.6および7.9 Hz); 7.35 (IH, dd, J = 1.2, 1.6および7.9 Hz); 6.85 (IH, d, J = 8.3 Hz); 6.68 (IH, d, J = 2.0 Hz); 6.61 (IH, dd, J = 2.0 Hz); 6.85 (IH, d, J = 2.0 Hz); 6.61 (IH, dd, J = 2.0 Hz); 4.29 (4H, s)および2.25 (3H, s). ''C NMR (CDCl,) ゟ = 143.35, 143.61, 142.83, 139.77, 134.44, 132.01, 131.19, 130.93, 129.07, 125.79, 123.15, 118.77, 118.52, 117.89, 117.58, 112.40, 64.36および10.35.

4-[4-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-ベンゾニトリル

10

20

20

30

[化219]

物質を、黄色の固体として得た(20 k収率)。R, = 0.2 (E10Ac: ヘキサン / 1:1). 'H NMR (d,-アセトン) δ = 12.2 (1H, s, プロード): 7.65 (4H, s): 6.85 (1H, d, J = 1.4) 1 Hz): 6.70 (1H, d, J = 2.0 Hz): 6.65 (1H, dd, J = 2.0 および8.1 Hz) および2.26 (3H, s). ''C NMR (d,-アセトン) δ = 147.36, 145.72, 144.79, 141.42, 140.52, 134.27, 133.78, 129.74, 128.52, 127.58, 124.84, 120.47, 119.56, 119.22, 112.14, 103.85, 61.53および11.20. MS: 318.4 (M+ H).

【0602】 3~[4-(2,3-) とドロ-ベンゾ[1,4] ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-安息番酸 エチル エステル

[化220]

物質を、黄色の袖として得た(32 %収率)。R, = 0.36 (E10Ac: ヘキサン / 1:1). 'H NMR (CDCI,) る = 8.70 (IH, dd, J = 1.7および1.7 Hz); 7.92 (IH, ddd, J = 1.3, 1.7 および7.8 Hz); 7.54 (IH, ddd, J = 1.3, 1.7 および7.8 Hz); 7.50 (IH, dd, J = 7.8 および7.8 Hz); 6.83 (IH, d, J = 8.2 Hz); 6.72 (IH, d, J = 2.0 Hz); 6.64 (IH, dd, J = 2.0 および8.2 Hz); 4.33 (2H, q, J = 7.0 Hz); 4.27 (4H, s); 2.24 (3H, s)および1.34 (3H, t, J = 7.0 Hz); 4.27 (4H, s); 2.24 (3H, s)および1.34 (3H, t, J = 7.0 Hz); 4.27 (4H, s); 2.24 (3H, s)および1.34 (3H, t, J = 7.0 Hz); 4.27 (4H, s); 2.24 (3H, s)および1.34 (3H, t, J = 7.0 Hz); 4.27 (4H, s); 2.24 (3H, s) + 3 よび1.34 (3H, t, J = 7.0 Hz); 4.27 (4H, s); 2.24 (3H, s) + 3 よび1.34 (3H, t, J = 7.0 Hz); 4.27 (4H, s); 2.24 (3H, s) + 3 よび1.34 (3H, t, J = 7.0 Hz); 4.27 (4H, s); 2.24 (3H, s) + 3 よび10.80 MS; 365.3 (M + H); 5.27 (1H, t, J = 1.2 Hz); 4.27 (1H,

4-[4-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-安泉香酸 エチル エステル 【化221】

[0604]

N-{3-{4-(2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-フェニル}-アセトアミド

[化222]

30

40

物質を、 変色の油として得た(30 %収率)。R, = 0.23 (E10Ac: ヘキサン / 4:1). 'H NNR (4,-MeOH) δ = 7.60 (1H + 1H, m, プロード); 7.50 (1H, t, プロード); 7.18 (1H, d, プロード); 6.62 (1H, d, J = 8.2 Hz); 6.69 (1H, d, J = 2.0 Hz); 6.64 (1H, d d, J = 2.0 および8.2 Hz); 4.27 (4H, s); 2.28 (3H, s) および2.13 (3H, s). '¹C NM R (d, MeOH) δ = 171.71, 145.00, 144.06, 140.01, 129.75, 127.90, 125.10, 124.28, 122.42, 120.72, 119.75, 118.28, 65.66, 23.82および11.29.

N-{4-[4-(2,3-ジヒドロ-ベンソ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ピラソール-3-イル]-フェニル}-アセトアミド

【化223]

10

物質を、黄色の油として得た(50 %収率)。R, = 0.15 (EIOAC).'H NMR (d,-MeOH) δ = 7.50 (1H, s, プロード): 7.35 (2H, d, J = 8.2 Hz): 7.28 (2H, d, J = 8.2 Hz): 6.82 (1H, d, J = 8.2 Hz): 6.71 (1H, d, J = 8.2 Hz): 6.62 (1H, dd, J = 2.0 および 8.2 Hz): 4.27 (4H, s): 2.27 (3H, s)および2.16 (3H, s). ''C NMR (d,-MeOH) δ = 171.68, 151.69, 145.04, 144.11, 140.70, 139.74, 129.32, 128.14, 127.05, 124.33, 120.87, 119.82, 118.32, 65.68, 23.87および9.43. MS: 350.4 (M + H)'.

[0606]

4-[4-(2,3-ジヒドロ-ベンソ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-IH-ピラソール-3-イル]- 20 ベンゼンスルホンアミド

[化224]

30

物質を、黄色の固体として得た(73 %収率)。Rf = 0.15 (E10Ac: ヘキサン / 3:2).' H NMR (d<sub>4</sub>-アセトン) δ = 12.2 (1H, s, プロード): 7.78 (2H, d, J = 8.8 Hz); 7.62 (2H, d, J = 8.8 Hz); 7.62 (2H, d, J = 8.8 Hz): 5.86 (1H, d, J = 8.0 Hz): 5.70 (1H, d, J = 2.0 Hz): 6.65 (1H, dd, J = 2.0 および 8.0 Hz): 6.54 (2H, s): 4.28 (4H, s)および2.26 (3H, s). '' C NMR (d<sub>4</sub>-アセトン) δ = 145.66, 144.71, 144.44, 141.60, 139.92, 129.43, 128.72, 128.30, 127.80, 127.16, 124.86, 120.39, 119.16, 66.19および11.37. MS: 370.3 (M 40 + 1) + 10.50 (M + 1) + 10.5

[0607]

2-[4-(2,3-ジヒドロ-ベンソ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-IH-ピラソール-3-イル]-4-メチル-フェノール [化225]

物質を、黄色の油として得た(64 %収率)。'H NMR (CDC],) δ = 7.40 (1H + 1H, s, ブロード): 6.85 (1H + 1H + 1H, m): 6.84 (1H, d, J = 8.1 Hz); 6.68 (1H, d, J = 2.0 Hz): 6.64 (1H, d, J = 2.0 Hz): 6.64 (1H, dd, J = 2.0 および8.1 Hz): 4.30 (4H, s): 2.25 (3H, s)および2.03 (3H, s). MS: 323.4 (M + H)\*.

[0608]

4-ク ロロ-2-[4-(2, 3-ジヒドロ-ペンゾ [1, 4] ジオキシン-6-イル)-5-メチル- $\mathrm{H}$ -ピラゾール-3-イル]-フェノール

[化226]

30

10

20

物質を、黄色の袖として得た(36 %収率)。R<sub>1</sub> = 0.47 (E10Ac: ヘキサン / 1:1).'H NMR (CDCl<sub>1</sub>) δ = 7.26 (1H, s); 7.08 (1H, d, J = 2.0 Hz); 7.04 (1H, d, J = 2.0 Hz); 6.84 (1H, d, J = 8.3 Hz); 6.78 (1H, d, J = 2.0 Hz); 6.70 (1H, dd, J = 2.0 および8.3 Hz); 4.32 (4H, s)および2.25 (3H, s). MS: 343.3 (M + H)'. [0609]

2-クロロ-4-[4-(2,3-ジヒドロ-ベンソ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ピラソール-3-イル]-フェノール

20

30

40

[化227]

物質を、黄色の袖として得た(40 %収率)。R<sub>1</sub> = 0.2 (ElOAc: ヘキサン / 1:1). 'H NNR (CDC1,) δ = 7.85 (1H + 1H, s, プロード); 7.36 (1H, d, J = 2.0 Hz); 7.10 (1H, , dd, J = 2.0 および8.4 Hz); 6.82 (1H + 1H, d, J = 8.4 Hz); 6.70 (1H, d, J = 2.0 Hz); 6.62 (1H, dd, J = 2.0および8.4 Hz); 4.27 (4H, s)および2.25 (3H, s). [0610]

<sup>2</sup>-[4-(<sup>2</sup>, 3-ジヒドロ-ペンゾ[1, 4]ジオキシン-6-イル)-5-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-4-フルオロ-フェノール [化228]

物質を、黄色の油として得た(75 %収率)。R, = 0.55 (E10Ac : ヘキサン / 1 : 1).'H NNR (d,-MeOH) ð = 7.10 (1H, m); 6.98 (1H, m); 6.94 (1H, d, J = 8.3 Hz); 6.86 (1 H, m); 6.80 (1H, d, J = 2.0 Hz); 6.74 (1H, dd, J = 2.0および8.3 Hz); 4.94 (4H, s )および2.44 (3H, s). MS: 327.3 (M + H)'.

[0611]

1-(2,3-ジクロロ-フェニル)-3-ヒドロキシ-ブト-2-エン-1-オン 【化 2 2 9】

物質を、茶色の油として得た(40 %収率)。[エノール]: 'H NMR (CDC1,) δ = 7.55 (1H, dd, J = 1.7および8.0 Hz); 7.49 (1H, dd, J = 1.7および8.0 Hz); 7.25 (1H, dd, J 50

= 8.0および8.0 Hz); 5.59 (1H, s)および2.20 (3H, s).

3-(2, 3-ジクロロ-フェニル)-5-メチル-1H-ピラゾール 【化 2 3 0】

物質を、茶色の袖として得た(58 %収率)。'H NMR (CDCI,) δ = 11.00 (1H, s, ブロード); 7.50 (1H, dd, J = 1.7および8.0); 7.40 (1H, dd, J = 1.7および8.0 Hz); 7.10 (1H, dd, J = 8.0および8.0 Hz); 6.46 (1H, s)および2.10 (3H, s).

3-(2,3-ジクロロ-フェニル)-4-ヨード-5-メチル-IH-ピラゾール 【化 2 3 1 】

物質を、オレンジ色の油として得た (70 %収率)。R, = 0.54 (EtOAc : ヘキサン / 1 : 1). 'H NMR (DCL;)  $\delta$  = 7.58 (1H, m); 7.30 (2H, m) および2.21 (3H, s). [0614]

1 0 0 1 4 7 3 - (2,3-ジクロロ-フェニル) - 4 - (2,3-ジヒドロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル) - 5-メチル 30 - 1H-ビラゾール

【化2321

物質を、黄色の油として得た(30 %収率)。R, = 0.36 (E10Ac: ヘキサン / I: 1). 'H NMR (CDCI,) δ = 7.44 (IH, dd, J = 2.0および7.6 Hz); 7.18 (2H, m); 6.75 (IH, d, J = 8.3 Hz), 6.62 (IH, d, J = 2.0 Hz); 6.50 (IH, dd, J = 2.0および8.3 Hz); 4.23 (4H, s)および2.29 (3H, s).

[0615]

40

4-[4-(2,3-ジクロロ-ベンゾ[1,4]ジオキシン-6-イル)-5-メデル-1H-ピラゾール-3-イル]-安息香酸

[ (E 2 3 3 ]

物質を、黄色の固体として得た(70 %収率)。R<sub>1</sub> = 0.43 (E10Ac). 'H NMR (d<sub>4</sub>-アセトン) δ = 7.92 (2H, d<sub>4</sub> J = 8.7 Hz); 7.60 (2H, d<sub>4</sub> J = 8.7 Hz); 6.85 (1H, d<sub>4</sub> J = 8.2 Hz); 6.70 (1H, d<sub>4</sub> J = 2.0 Hz); 6.64 (1H, dd, J = 2.0 および8.2 Hz); 4.30 (4H, s) および8.25 (3H, s). MS: 337.4 (M + H)'.

[0616]

### 実施例161

4-[4-(4-プロモ-フェニル)-1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-6-クロロ-ペンゼン-1, 3-ジオール

[化234]

3-(4-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オン(100mg、28mmol)のエタノール溶液(5ml)を加熱して沸磨させ、メチル ヒドラジン(0.30ml、20当量)を1容量派加し、還流を16時間継続した。冷却後、揮発性物質を減圧下に蒸発させ、残渣に水を添加して析出物を形成させた。これをろ過し、P,0,の存在下で真空下に乾燥して、遺褐色の着色した粉末として78mg(73%収率)を得た。LCMSにより純粋であったが、まずヘキサン中の40% E10Ac、ついで60%に増加して溶出するカラムクロマトグラフィーによるさらなる精製により、灰白色の粉末を得た(6mg)。厳密な位置異性体をNOESY 'H NMRにより確認した。

6, (d, アセトン) 10.29 (プロード s, OH), 7.70 (1H, s, Het-H), 7.48 (2H, d, Ar-H), 7.19 (2H, d, Ar-H), 6.46 (1H, s, Ar-H), 3.88 (3H, s, N-CH, ), 1.19 (2H, d, Ar-H), 8.88 (3H, s, N-CH, ), 1.00 (1, = 7.58, MS m/z 379.4/381.4 [M+H1].

[0618]

### 実施例162

4-[4-(3,4-ジメトキシ-フェニル)-1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル]-6-エチル-ベンゼン-1,3-ジオール

20

20

30

[化235]

3-(3,4-3'メトキシ-フェニル)-6-エチル-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オン ( $50\,\mathrm{ng}$ 、 $0.15\,\mathrm{m}$  mol) を用い、漫演を24時間継続して、前の実施例に記載の方法を行った。回収した粗生成物を分取 TLCにより精製して、白色の結晶として $5\,\mathrm{ng}$  ( $28\,\mathrm{x}$ 収率)を得た。厳密な位置異性体を、 $N0\,\mathrm{ESY}$  'H MNRにより確認した。

る。(d, - プセトン) 10.28 (プロード s, OH), 8.07 (1H, プロード s, OH), 7.54 (1H, s, Hel-H), 6.77 (4H, m, Ar-H), 6.29 (1H, s, Ar-H), 3.84 (3H, s, CH3), 3.70 (3H, s, OCH), 3.61 (3H, s, OCH), 2.19 (2H, q, CH, CH,), 0.77 (3H, t, CH, CH,), LCMS t, 6.78, MS m/2 355.4 [M+H]'.

[0619]

実施例163

(4-[4-(4-プロモ-フェニル)-1,5-ジメチル-IH-ピラソール-3-イル]-6-クロロ-ベンゼン-1,3-ジオール

【化236】

14mmol)を用い、選流を60時間継続して、前の実施例に記載の方法を行った。回収した粗生成物を分取TLCにより精製して、白色の結晶として7mg(13%収率)を得た。厳密な位置異性体を、NOESY'H NMRにより確認した。

 $\delta$  ,  $(d_1-7\pm F)$  10.81  $(7\Box -F$  s, OH), 8.60 (1H,  $7\Box -F$  s, OH), 7.55 (2H, d, 40 Ar-H), 7.12 (2H, d, Ar-H), 6.42 (1H, s, Ar-H), 3.79 (3H, s, CH,), 2.09 (3H, s, CH,), 1.0MS 1, = 8.04, MS m/z 392.9/394.9 [M+H]'. [0 6 2 0 ]

10020

実施例164

4-クロロ-6-(1,5-ジメチル-4-フェニル-IH-ピラゾール-3-イル)-ペンゼン-1,3-ジオール

[ (1: 2 3 7 ]

10

8。 (d. - アセトン) 7.38 (3H. m. Ar-H), 7.15 (2H. m. Ar-H), 6.78 (1H. s. Ar-H), 6.41 (1H. s. Ar-H), 3.79 (3H. s. CH.), 2.07 (3H. s. CH.), LCMS i, = 7.41, MS m/2 3 15.4 [M+H].

[0621]

### 実施例165

类胞的100

(4-クロロ-6-[4-(3,4-ジメトキシ-フェニル)-1-メチル-1H-ビラゾール-3-イル]-ベンゼン-1,3-ジオール

[化238]

30

6-クロロ-3-(3,4-ジメトキシ-フェニル)-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オン(100mg、0.30mmol)を用い、前の実施例に記載の方法を行った。粗生成物は、明るい茶色の粉末として69mg (648収率)を与え、これさらなる精製を必要としなかった。厳密な位置異性体を、NOESY'H NMKにより確認した。

δ, (d, -DMSO) 7.91 (1H, s, Het-H), 6.85 (3H, m, Ar-H), 6.53 (1H, s, Ar-H), 5.75 40 (1H, s, Ar-H), 3.87 (3H, s, CH<sub>1</sub>), 3.77 (3H, s, OCH<sub>1</sub>), 3.61 (3H, s, OCH<sub>1</sub>), LCMS 1, = 6.53, MS m/z 361.3 [M+H]<sup>1</sup>.

[0622]

### 実施例166

4-[4-(4-プロモ-フェニル)-1-(2-ヒドロキシ-エチル)-IH-ピラゾール-3-イル]-6-クロロ-ベンゼン-1,3-ジオールの合成

20

30

40

[ (k 2 3 9 1

3-(4-プロモ-フェニル)-6-クロロ-7-ヒドロキシ-クロメン-4-オン (0.1g、0.28mmol)、および2-ヒドラジノ-エタノール(0.04g)をエタノール(10ml)中に懸濁し、1時間遺滅した。4-[4-(4-プロモ-フェニル)-1-(2-ヒドロキシ-エチル)-1H-ピラソール・3-イリール-3-イリーの-クロローベンゼン-1,3-ジオールが、冷却により白色の固体として析出した(0.09g、78.8%)。6、(DMSO): 8.01 (1H, s, sch), 7.48 (2H, d, 1=9Hz, ArH), 7.19 (2H, d, J=9Hz, ArH), 7.06 (1H, s, ArH), 6.51 (1H, s, ArH), 4.16 (2H, t, CH<sub>1</sub>), 3.79 (2H, t, CH<sub>1</sub>). LCMS シングルピーク 1, 7.34, MS m/z 409/411 [M+H].

【 0 6 2 3 】 6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-4-オキソ-4H-クロメン-2-カルポン酸 メチル エステル (スキーム 25参照)

[化240]

I-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタノン (1当最)を、無水ビリジン中に採取し、米浴中で0℃に冷却した。メチル クロロオキソアセデート(3当最)を落下し、涂液に栓をして、冷蔵服内で一晩放置した。

明るいオレンジ色の溶液に、注意してIN HCI (水溶液) 100mlを添加し、DCM 2×70ml中 に抽出した。有機相を合わせ、塩水2×50mlで洗浄した。全体を黄色の固体になるまで真 空で濃縮した。これをIMHCI (水溶液)およびメタノールの1:1 混液に懸濁した。全体を還 流で4時間加熱した。冷却するのを許容した。

反応混合物を真空で濃縮して、薄い黄色の固体として6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-4-オキソ-4H-クロメン-2-カルボン酸 メチル エステルを得た。 LC保持時間 2.423分 [MH] 31 31.2/363.2 塩素開製株式。

[0624]

6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-4-オキソ-4H-クロメン-2-カルポン酸

[化241]

6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-4-オキソ-4H-クロメン-2-カルポン酸メチル エステルを、飽和NaHCO、(水溶液): メタノールの2:1 混液に採取し、全体を65℃で5時間加熱した。溶液を室温に冷却し、真空で濃縮してメタノールを除去した。残存の水溶液を1M HCI (水溶液)で酸性化し、淡黄褐色の着色した沈暖物が耐した。これを奥なる過により回収し、水で、そしてジエチルエーテルで洗浄して、6-クロロー7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-4-オキソ-4H-クロメン-2-カルポン酸を得た。

LC保持時間 1.814分 347.2/349.2 塩素開裂様式。

[0625] 実施例167

5-(5-クロロ-2, 4-ジヒドロキシ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-2H-ピラゾール-3- 20 カルボン酸

[化242]

30

40

10

6-クロロ-7-ヒドロキシ-3-(4-メトキシ-フェニル)-4-オキソ-4H-クロメン-2-カルポン酸(1当量)をエタノール中に採取し、ヒドラジン水和物(3当量)を添加した。治解を助けるために、NaHCO,(水溶液)を数滴添加し、次いで全体を窒素下に2時間、70℃ で加熱した。溶液を盗温に冷却し、真空で濃縮して茶色の油を得た。これを、1MHCI(水溶液)およびジエチルエーテルに分割した。有機相を含わせ、1MHCI(水溶液)で洗浄し、MgSO,で乾燥し、ろ過し、真空で濃縮して、黄色のフォームとして5-(5-クロロ-2、4-ジヒドロキシ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-2H-ピラゾール-3-カルポン酸を得た。

LC保持時間 2.020分 [M+H] 361.2/363.2 塩素開製様式。 [0626]

R<sup>6</sup>アミドの一般的な合成

[化243]

5-(5-クロロ-2.4-ジヒドロキシ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-2H-ピラゾール-3-カルボン酸 (1当量)を、無水ジクロロメタン中の懸濁物として採取した。得られた溶液を、窒素下に0℃に冷却した。1-ヒドロキシペンゾトリアゾール水和物(3当量)、続いてN-メチルモルホリン(10当量)、N-エチル-N'-(3-ジメチルアミノブロビル)カルボジイミド HCI (3当量)およびアミン(2当量)を添加した。全体を室温に一晩攪拌した。得られた溶液をジクロロメタンで希釈し、1MHCI(水溶液)、飽和NaHCO,(水溶液)および飽和NaCI(水溶液)で批出し、次いでMgSO。で乾燥し、ろ過し、真空で濃縮した。残渣を分取LC/MSにより精製して、アミド生成物を得た。

### [0627]

# 実施例168

5-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-2H-ピラゾール-3-カルボン酸 メチルアミド

[化244]

LC保持時間 1.968分 [M+H] 374.3 / 376:2 塩素開發様式。

[0628]

実施例169

5-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-2H-ピラゾール-3-カルボン酸 エチルアミド

[化245]

LC保持時間 2.108分 [M+H] 388.3/390.2 塩素開裂様式。 [0629] 20

30

40

実施例170

5-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-2H-ピラゾール-3-カルポン酸 イソプロピルアミド

[化246]

LC保持時間 2.204分 [M+H] 402.3/404.3 塩素開發様式。

[0630]

実施例171

5-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-2H-ピラゾール-3-カルポン酸 ベンジルアミド

[化247]

LC保持時間 2.421分 [M+H] 450.3/452.3 填素開製様式。

[0631]

実施例172

5-(5-クロロ-2,4-ジヒドロキシ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-2H-ビラゾール-3-カルポン酸 アミド

[1/2 4 8 ]

実施例4 (1当量)を、室温で窒素雰囲気下に、無水DMF中に採取した。2-(1H-ベンゾトリアゾール-1-イル)-1,1,3,3-テトラメチルウロニウム ヘキサフルオロホスフェート(2当量)、続いてN,N-ジイソプロピルエチルアミン(3当量)を添加した。反応混合物を5分間攪拌し、この時間の後、アンモニア水溶液(非常に過剰に) 0.88を添加した。全体を室温で窒素下に2日間攪拌するのを許容した。

反応混合物を1MHC1 (水溶液)中に冷却し、ジクロロメタンで抽出した。有機相を合わせ 50

30

、飽和NaCI (水溶液)で洗浄し、MgSO.で乾燥し、ろ過し、真空で濃縮した。分取LC/MSで精製した。

LC保持時間 1.920分 [M+H]' 360.2/362.2 填囊開裂様式。

[0632]

実施例179を、スキーム26に従って製造した。

1-(2,4-ビス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタノン 【化2 4 9】

LC保持時間 3.019分、「M+H7' 475.3 /473.3 塩素開裂様式。

[0633]

3-(2,4-ピス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-1H-ピラゾ ール

[12 2 5 0 ]

1-(2,4-ピス-ペンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-2-(4-メトキシ-フェニル)-エタノン を、ジメチルホルムアミド ジメチルアセタール(1.5当量)中に懸濁した。溶解を助けるた 40 めにDMFの数滴を添加した。得られた溶液を、窒素雰囲気下に、一晩110℃に加熱した。溶 液を周囲温度に冷却した。ヒドラジン水和物 (3当量)を添加し、溶液を窒業下に80℃で2 時間撹拌した。

反応提合物を室温に冷却し、酢酸エチルで希釈し、水で数回洗浄した。有機相をMgS0,で乾燥し、ろ適し、真空で濃縮してピンク色のガムを得た。これを1:1 ジェチルエーテル: ヘキサンで粉砕して、クリーム色の着色した固体として3-(2,4-ピス-ペンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-IB-ピラゾールを得た。

LC保持時間 2.848分 [M+H]+ 497.3 / 499.3 塩素開製様式。

[0634]

3-(2, 4-ピス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-5-プロモ-4-(4-メトキシ-フェニル)-1 50

30

H-ピラゾール 【化251】

3-(2,4-ビス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-4-(4-メトキシ-フェニル)-1H-ビラ ゾール(1当量)を無水ジクロロメタン中に捨解し、変素雰囲気下に0でに冷却した。N-ブロ モスクシンイミド(1当量)を部分方式で添加し、反応混合物を変温で3時間撹拌した。N-ブ ロモスクシンイミド(1当量)のさらなる部分を添加し、45分で臭素化を完了した。

反応混合物を水で希釈して、5分間攪拌した。この時間の後、混合物をジクロロメタン中に抽出した。有機相を水で数回洗浄し、MgSO,で乾燥し、ろ過し、真空で濃縮した。残 液を、5% 酢酸エチル/ ヘキサンで溶出するフラッシュクロマトグラフィーにより精製し 20 て、フォームとして3-(2,4-ピス-ペンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-5-プロモ-4-(4-メトキシ-フェニル)-11-ピラゾールを得た。

LC保持時間 2.845 分[M+H] 575.3/577.3 塩素開裂様式。

[0635]

4-[5-プロモ-4-(4-メトキシ-フェニル)-IH-ピラゾール-3-イル]-6-クロロ-ペンゼン-1, 3-ジオール

[化252]

3-(2,4-ビス-ベンジルオキシ-5-クロロ-フェニル)-5-ブロモ-4-(4-メトキシ-フェニル) -1H-ビラゾール(1当量)を無水ジクロロメタン中に溶解し、窒業雰囲気下に、0℃に冷却した。ジクロロメタン中の1M 三塩化ホウ架(8当量)を摘下し、溶液を0℃で30分間焼拌した

溶液を飽和 Na HCO, (水溶液)に添加し、ジクロロメタン中に抽出した。有機相を塩水で洗 浄し、Mg SO, で乾燥し、ろ適し、真空で濃縮して、白色固体を得た。これを分取 LC/MSによ り特製して、白色固体として4-[8-プロモ-4-(4-メトキシ-フェニル)-1H-ビラゾール-3-イ ル]-6-クロロ-ベンゼン-1, 3-ジオール (実施例 179) を得た。

LC保持時間 2.355分 [M+H] 395.1/397.1/399.1 モノ塩素/モノ臭素開製様式。

[0636]

本発明の化合物のいくつかの例は、市販の出典(例えばChemDiv Inc.、San Diego、Cali fornia、USA)から得た。

HSP90活性を、とりわけ、以下に記載のアッセイを用いて測定した。

[0637]

### アッセイ方法

酵母HSP90をモデル系として用いて、2つの方法を開発してHSP90の元来のATPアーゼ活性を測定した。第一の方法は、再生共役酵素アッセイ (regenerating coupled enzyme assay)を用いる。無機ホスフェートの測定のためのマラカイトグリーンの使用に基づく第二のアッセイは、高処理量のスクリーニング (HTS)として設計され、新規なHSP90限害薬剤候補を同定する。

HSP90阻害を示す分子マーカーが同定されており(例えばWhitesellら、1994: Clarkeら、2000参照)、これらはウェスタンブロッティング技術を用いて、容易に測定することができる。

### [0638]

他のタンパク質および翻訳語修飾について記載されたもの(例えばStockwell5、1999: Versteegら、2000参照)に類似の、細胞ペースのELISA(酸素結合免疫吸管アッセイ)も開発されている。この技術は、HSP90阻害剤の評価の悪力学的エンドポイントを測定するための、代替のより高い処理量のアッセイを提供する。該アッセイは、非ATPアーゼ管理機構によりHSP90を阻害する化合物の同定のための、細胞ペースの一次スクリーンとして有用であることが示され得る。

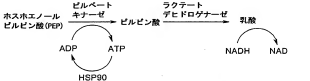
増殖阻害アッセイは、HSP90阻害剤の候補の評価のために用いられた。

# [0639]

# 共役酵素ATPアーゼアッセイ

ATPアーゼアッセイを、Aliら、1993に配載されたビルベートキナーゼ/ ラクテートデヒ 20ドロゲナーゼ結合アッセイを用いて行い、これを次のスキームに説明する。

# [化253]



HISP90により生じたADPは、ホスホエノールピルピン酸 (PEP)を基質として用いて、ピルベートキナーゼによりリン酸化され、生成物としてATPおよびピルピン酸を産生する。次いで、ピルピン酸は、NADに変換されるNADHを用いて、ラクテートデヒドロゲナーゼにより乳酸に変換される。このNADH歳度の消費が、分光学的にモニターされる340 nmでの吸光度の減少を導く。よって、HSP90のATPアーゼ活性により発生するADPの各モルについて、1モルのNADHが用いられる。HSP90の添加の前に、酵業系は、ATP基質中に存在するいずれのADPを、ATPに変換する。これは、ATPよりもADPについてより強い親和性を示すHSP90のような酵素には重要である。

### [0640]

### 10000

化学薬品は、最高純度の市販で入手可能なものであり、すべての水溶液はAR水中につくられる。

- (1) 1 M Tris-HCl 緩衝液、pH 7.5。
- (2) 100 mM KCl.
- (3) 100 mM MgCl.
- (4) 4℃で保存した、10 mg ml<sup>-1</sup> ホスホエノールピルピン酸(PEP、108 294、Roche Diag nostics Ltd.、Lewes、UK)。
- (5) -20℃で保存した、4 mg ml- ATP (A-9187、Sigma Aldrich Ltd.、Poole、UK)

40

40

- (6) 4℃で保存した、35.5 mg ml 'NADH (837 075、Roche Diagnostics Ltd.)
- (7) 4℃で保存した、10 mg ml ' ピルベートキナーゼ(109 045、Roche Diagnostics Ltd
- .) (8) 4℃で保存した、10 mg ml ' ラクテートデヒドログナーゼ(127 221, Roche Diagnos tics Ltd.)
- (9) 新たに調製した、15 mM ゲルダナマイシン(100% DMSO中)
- [0641]

方 法

次のプロトコルを用いた:

- (1) (a) I M Tris 観衝液 pH 7.5 10 mI、(b) 100 mM KCI 20 mIおよび(c) 100 mM MgCl 10, 6 mIを混合する。これは、緩衝液Aであり、アッセイの期間中37℃に保たれ、各日の最後に対象する。
- (2) 適量の蒸留水 (dH<sub>1</sub>0)を、37℃でインキュベートする。
- (3) ATP 12.8 mgを、緩衝液A 2 mlに溶解し、氷上に保持する。
- (4) PEP 10 mgを、緩衝液A 1 mlに溶解し、氷上でインキュペートする。
- (5) 緩衝液A 0.25 mlをNADH 8.9 mgに添加し、氷上におく。
- (6) ピルベートキナーゼおよびラクテートデヒドロゲナーゼを氷上におく。
- (7) 参照のセルに、(a) 緩衝液A 360μl、(b) dH,0 520μl、(c) ATP 溶液80μlおよび
- (d) PEP 溶液40μlを入れる。
- (8) テストセルに、 (a) 級衝液A 360μl、(b) dH,O 490μl、(c) ATP 80μl、(d) PEP 20 40μl、(e) ピルベートキナーゼ20μlおよび(f) ラクテートデヒドロゲナーゼ2μlを入れ \*
- (9) キュペットの内容物を混合し、340 nmでの吸光度をゼロにする。次いで、NADH 2 μ l を添加すると、吸光度が上昇するはずである。安定なペースラインが得られるまで、反応 を37℃で追跡する。
- (10) テストキュベットにHSP90を添加し、dH₁0でキュベットの容積をI mlに合わせ、適切な分光光度計(例えばShimadzu UV-240)を用いて、340 mmでの吸光度の減少を追跡する
- (11) ゲルダナマイシン $2\mu$  Jを添加し、340 nMでの吸光度の減少を追跡する。HSP90 ATP アーゼ活性は、工程9および10の速度の差により与えられる。
- (12) 反応の速度(モル 分 ' ml'')は、 $\Delta$  OD / (1000×6200 M' cm'')に由来し、ここで、6200の値は、NADHの吸光係数である。これは、速度を反応に用いたHSF90の質量(mg)またはモル量で割ることにより、比括性(モルATP 分 ' mg'')またはターンオーバー(モル分 '' モル'')に変換され得る。

[0642]

コメント

- (1) 酵母HSP90タンパク質の精製の詳細は、以前に記載されている(Panarelouら、1998)。 37℃での酵母HSP90のATPアーゼ括性は、 $\sim 0.7$  モルATP  $\beta^{-1}$  mg $\phi$ ンパク質である。他のATPアーゼに比較して、この活性は非常に低く、よってHSP90調製物は、高度に精製されなければならない。
- (2) 測定されたATPアーゼ活性が、パックグラウンドの紛れ込んだATPアーゼ活性ではなく、HSP90によることを示すために、活性がゲルダナマイシン感受性であることを示さな
- ければならない。

(3) すべてのアッセイは、2μMのHSP90濃度で3重に行う。

- (4) このアッセイは、比較的時間を消費し、よって処理量は低い。各アッセイは、終了するのに約60分かかる。
- [0643]

マラカイトグリーンATPアーゼアッセイ

リンモリブデン酸塩錯体の形成に基づく、ホスフェートの測定のための比色アッセイは 、安価な試薬を用いて、いくつかの工程で行うことができ、高処理量のスクリーニングに 50

必要とされる自動化によく適している(例えばCoganら、1999参照)、無機ホスフェートを放出する酵素を、610nmで最大限の吸光度であり、育緑色を生じる、無機ホスフェートとモリブデン酸塩の反応により形成された動体を用いる、カチオン性の色素であるマラカイトグリーンを用いて分析する(例えばBaykovら、1988; Harderら、1994; Machamaら、2000)。 該方法は、種々の非-HSP90 ATPアーゼについて、高処理量(例えばRumsfeldら、2000参照)および超高処理量のスクリーニングの形式(例えばLaveryら、2001参照)の両方において用いられる。しかしながら、この方法は、酸性のマラカイトグリーン試験の存在下でのATPの非酵素的加水分解により、色の増加を引き起こすことにより、面例である(例えばChanら、1986; Henkelら、1988参照)。このプロセスは、モリブデン酸塩により鉄介され、試表のすぐ後にクエン酸ナトリウムを添加することにより克服できる(例えばLanzetlaら 1、1979; Schirmerら、1998; Baginskiら、1975参照)。この修飾は、他のATPアーゼについて記載された96ウェルマイクロタイターブレートアッセイ(例えばLanzetlaら、1979参照)に適応されており、HSP90 ATPアーゼのための次のプロトコルを作り出し、これは高処理量のスクリーニングに適切である。

[0644]

材料

化学薬品は、最高純度の市販で入手可能なものであり、すべての水溶液はAR水中につくられる。無機ホスフェートでの汚染を最小限にする必要があるので、アッセイに用いる溶液および装置には、注意が払われるべきである。ガラス器具およびPHメーターは、使用前に蒸留水または脱イオン水で2重に洗浄し、可能であれば、プラスチック器具を用いるペー216である。すべての手順において、手袋を着用する。

[0645]

- イムロン96-ウェル (Thermo Labsystems、Basingstoke、UK)またはクリニプレート38
   4ウェル平底ポリスチレンマルチウェルプレート (Thermo Labsystems)。
- (2) (a) 100 mM Tris-HC1、pH 7.4、(b) 20 mM KC1、(c) 6 mM MgC1,のアッセイ緩衝液。 4℃で保存。
- (3) 0.0812% (w/v)マラカイトグリーン(M 9636、Sigma Aldrich Ltd.、Poole、UK)。室温で保存。
- (4) 沸斗水(コメント1参照)中の2.32% (w/v) ポリピニルアルコールUSP (P 1097、Sigma Aldrich Ltd、Poole、UK)、冷却を許容し、室温で保存。
- (5) 6 M 塩酸中の5.72% (w/v) モリブデン酸アンモニウム。室温で保存。
- (6) 34% (w/v) クエン酸ナトリウム。室温で保存。
- (7) ATP、ニナトリウム塩、特別品質(519979、Boehringer Mannheim、Lewes、UK)。4℃で保存。
- (8) イー・コリ(E. coli)で発現された酵母HSP90タンパク質、>95%に精製(例えばPana retoutら、1998参照)、タンパク質0.5 mgを含む10μ1のアリコートとして、-80℃で保存。 [0646] 方法

次のプロトコルを用いた:

- (1) 使用する日に、ストック溶液からマラカイトグリーン試薬を調製する。(a) マラカ 4 イトグリーン2部、(b) ポリピニルアルコール1部、(c) モリブデン酸アンモニウム1部、および(d) 水2部を混合する。当初、試薬は濃茶色であるが、室温で約2時間放置後に、これは黄金色になり、使用する準備ができている。
- (2) 高処理量のスクリーニングアッセイのために、テスト化合物を200μ Mで 2.0% の DMS0 に溶解し、化学ライブラリーに由来する娘プレート (daughter plates) に入れる。娘 プレートから各サンブルの5μ1を、自動化された装置を用いてアッセイブレートの各ウェルに移す(コメント3参順)。これは、40μ Mのウェル中の最終濃度を表す。96ウェルブレートの最初および最終の列は溶媒のみを含み、コントロールおよびパックグラウンドの値をそれぞれ表す。
- 3) 1C50値を測定するために、DMSO 中の化合物のストック濃度の列を調製する。各化合 50

物の比力価に従って、5つの適切な設度を用いる。各設度の1μ1のアリコートをアッセイ プレートのウェルに移し、アッセイ段術液の4μ1を添加する。

- (4) アッセイ緩衝液にATPを溶解し、2.5 mMのストック濃度を得、室温で保存する。
- (5) ATP 溶液の $10\mu$ 1のアリコートを各ウェルに添加して、1 mMの最終アッセイ濃度を得る。
- (6) 使用の直前に、氷上でHSP90タンパク質を融かし、冷えたアッセイ緩衝液に、ストック濃度0.25 mg/mlで懸満して、氷上に保存する。アッセイ緩衝液 $10 \mu$ lが添加されるパックグラウンドのウェルを除いて、各ウェルにストックHSP90  $10 \mu$ lを添加することによりインキュペーションを開始し、最終アッセイ容量25 $\mu$ lを得る。
- (?) ブレートシェーカー(例えばWellmixx (Thermo Labsystems)またはMTS4 (IKA-Schull 10 ler))を用いてブレートを嵌とうし(約2分)、ブラスチックフィルムでふたをして37℃で3時間インキュベートする。
- (8) インキュペーションを停止するために、マラカイトグリーン試薬  $80 \mu$  l を各ウェルに添加し、再びプレートを振とうする。
- (9) 各ウェルに 34% クエン酸ナトリウム 10μ 1を添加し(コメント 2参照)、再び振とうする。これがコントロールにおいて青緑色の顕色を導くが、パックグラウンドは黄色っぽい
- . (10) 適切なプレートリーダー(例えばVictor 2、Perkin Elmer Life Sciences、Millton Keynes、UK)を用いて620 nmでの吸光度を測定する。上記の条件下で、コントロールの吸光度を測定する。上記の条件下で、コントロールの吸光度は0.75~0.10であり、バックグラウンドは0.15~0.20である;ノイズに対するシグナル 20の比は~30である。これらの条件を用いて得られたデータから算出された2 因子(例えば Zhangら、1999参照)は、0.8であり、アッセイがスクリーニングの目的に非常に適することを示した。

[0647]

- 1004/1
- (1) ポリピニルアルコールを沸磨水中に溶解するのは困難であり、 2~3時間の攪拌が必要である。
- (2) マラカイトグリーン試業およびクエン酸ナトリウムの添加の間の問題は、ATPの非酸素的加水分解を減少させるために、できる限り短く保つべきである。一旦クエン酸ナトリウムが添加されると、色は室温で4時間まで安定である。
- (3) 化合物は、ラピッドプレート96/384 (Zymark, Runcorn, UK)を用いてアッセイブレートに添加することができる。マルチドロップ384ディスペンサー(Thermo Labsystems, Basingstoke, UK)を簡便に用いて、試薬をプレートに添加することができる。
- (4) アッセイ条件は、記載したプロトコルのもとで酵素活性の直線性を達成するために 、時間、タンパク質および基質適度に関して最適化された。
- (5) 上記のアッセイプロトコルは96ウェルプレートで用いられるが、容積の減少は、384ウェルプレートの使用を容易に許容する。
- (6) ノイズに対するシグナル (S/N)は、次の式を用いて算出される:

(S-B) / √ (SØSD); + (BØSD);

- (7) HSP90の比括性を測定するために、無機ホスフェートの濃度(0~10 μ ll)の列を調製し 40、記載したようにして620 nmでの吸光度を測定する。比括性は、得られた検量線から算出される。
- [0648]

### ウェスタンプロットアッセイ

HSP90阻客剤の細胞への影響は、いくつかの分子マーカーを用いて測定され得る。既に 述べたように、HSP90阻害は、いくつかの重要な細胞のシグナリングタンパク質の減少を 導く。RAF-1は、ウェスタンプロッティングにより容易に検出することができ、HSP90阻害 剤への曝露の後に、いくつかのヒト腫瘍細胞ラインにおいて減少することが示されている (例えばKellandら、1995; Hosteinら、2001; Schuliteら、1998; Clarkeら、2000参照)、 減少は、適本、6時間までに観察され、最大の減少は2時間で起こる。RAF-1と同様に、い 50 くつかの他のHSP90クライエントタンパク質の減少は、イムノブロッティングにより測定でき、例えばCDK4、ERBB2である。しかしながら、これらのタンパク質のいくつかは、脚胞ライン特異的であり、例えばERBB2は乳瘡、甲状腺瘡、腎臓筋およびある禍の卵巣腫瘍 細胞ラインで主に発現されることが配載されることが重要である。HSP90阻害剤のその他の非常に重要なマーカーは、熱ショックタンパク質70 (HSP70)である。HSP70のレベルのHSF1-1 (熱ショック因子)に依存する増加が、数々、および他のグループにより部である。HSP70のレベルのHSP10 (例えばWhitesellら、1994; Clarkeら、2000参照)、この効果はHSP90阻害剤作用の肯定的な指標として用いることができる。配載されるイムノブロッティングの方法は標準の技術に基づくが、参照しやすいように詳細に配載される

[0649]

材料

10

3 U

化学薬品は、最高純度の市販で入手可能なものである。

- (1) 17AAG、ゲルダナマイシン、およびラディシコールは、DMSO中の2mMストックとして-20で保存される。
- (2) ヒト腫瘍細胞ライン(例えばATCCからの)を、4500mg/mlグルコース、10%ウシ胎児血 荷(FBS)、200 mM L-グルタミンおよび5 ml非必須アミノ酸を補ったイーグル培地ダルベッ コ変法(DME)で、5% CO,の加温発囲気下に37℃で培養する。
- (3) 溶解緩衝液: (a) 150 mM NaCl、(b) 50 mM Tris-HCl、(c) 1% NP40、(d) 0.2 % ドデシル硫酸ナトリウム (SDS)、(e) 2 mM フェニルメチルスルホニルフルオリド (PMSF)、(f)  $10 \, \mu$  g/l アプロチニン、(g)  $10 \, \mu$  g/l ロイベブチン、(h)  $1 \, m$  オルトパナジン酸ナトリウム、(i)  $0.5 \, m$  がチオトレイトール (DTT)、(j)  $0.5 \, m$  NaF、(k)  $0.5 \, m$   $\beta$  グリセロホスフェート。要時に調製し、 $-20 \, \nabla$  で保存。
- (4) ビシンコニン酸 (BCA) タンパク質アッセイ試薬 (PerBio Science UK、Ltd.、Chester、UK).
- (5) カゼインブロッキング級衝液 (PBS中の0.5%カゼイン、0.02%チメロサール)。4℃で2週間まで保存。
- (6) 洗浄緩衝液 (0.05% Tween 20を含むリン酸緩衝食塩水 (PBS))。
- (7) Tris-グリシン勾配ポリアクリルアミドプレキャストゲル (4~20 %) (厚さ 1 mm) (No vex、 ln Vitrogen、 Groningen、 NL)。
- (8) ニトロセルロースメンプレン(孔サイズ0.2μm) (InVitrogen、Groningen、NL)。
- (9) ポンソーレッドステイン(30% TCA/30% BSA中に2% w/v、Sigma Aldrich Ltd.、Pool 、UK)。 (10) 強化化学発光(スーパーシグナル)試薬(PerBio Science UK、Ltd.、Chester、UK)。
- (10) 強化化学発光(スーパーシクナル)試験(PerBio Science UK, Lid., Chester, UK)。
- (11) 写真フィルム(Hyperfilm ECL、Amersham Pharmacia Biotech、Little Chalfont、Bucks、UK)。

[0650]

方法

次のプロトコルを用いた:

- (1) 細胞(約4×10°)を、溶解緩衝液100μ1中に、氷上に30分間で溶解する。溶解緩衝液 を添加する際に、Gilson P200ピペットを用いて、ピペット操作を上下することにより網 飲を破砕する。
- (2) 溶解液を、4℃、13,000 rpmで10分間スピンし、上清を回収して-70℃で保存する。
- (3) BCAタンパク質アッセイ試薬でタンパク質濃度を測定する。
- (5) 入手可能な装置に最適な条件を用いて、タンパク質をニトロセルロースメンブレンに移す。例えばマイティースモールトランスファーシステム (Hoeffer TE22 Mini Tank Transphor Unit、Amersham Pharmacia Biotech、Little Chalfont、Bucks、UK)を用いて150 mAで2時間である。この段階において、通常、メンブレンをポンソーレッド溶液で5分間

染色してタンパク質のパンドを視覚化し、等量のローディングを確認する。

- (6) プロットしたニトロセルロースメンブレンを、カゼインプロッキング最衝液中で少なくとも1時間、変温で、一定の振動でプロックする(例えばCyro-Rocker STR9 (Stuart)を用いて)。
- (7)全ての一次抗体を、カゼインブロッキング緩衝液中で、推奨される希駅に希釈し(以下の表参照)、ニトロセルロースメンブレンと、一晩、室温で、振動しながらインキュベートする。
- (8) ニトロセルロースメンプレンを、洗浄溶液で各10分、2回洗浄し、適切な酵素で標識された二次抗体(以下の表参照)中で1時間、室温で振動しながらインキュベートする。抗マウスおよび抗ラビットの両方の二次抗体を、カゼインブロッキング緩衝液中で1:1000に 10 希釈した。
- (9) ニトロセルロースメンプレンを、洗浄溶液で各10分、4回洗浄する。
- (10) タンパク質のパンドを、強化化学発光試薬を用いて、製造業者により記載されたようにして視覚化し、写真フィルムに露光する(通常、1~5分の間の露光が必要である)。 【0.651】

[表7]

| 表7                         |     |         |                |  |  |
|----------------------------|-----|---------|----------------|--|--|
| ウェスタンブロッティングに用いた抗体の出典および希釈 |     |         |                |  |  |
| マーカータンパク質                  | 出典  | 一次抗体の希釈 | 二次抗体 (a)       |  |  |
| ポリクローナルラビ                  | (b) | 1:500   | 抗-ラビット-IgG-HRP |  |  |
| ット RAF-1 (C-19)            |     |         |                |  |  |
| モノクローナルマウ                  | (c) | 1:1000  | 抗-マウス-lgG-HRP  |  |  |
| ス HSP70 SPA-810            |     |         |                |  |  |
| ポリクローナルラビ                  | (b) | 1:1000  | 抗-ラビット-IgG-HRP |  |  |
| ット CDK4 (C-22)             |     |         |                |  |  |

(a) 全て Amersham Pharmacia Biotech., Little Chalfont, Bucks, UK から。

- (b) Santa Cruz Biotechnology, Inc., Autogen Bioclear UK, Ltd., Calne, UK,
- (c) Bioquote, York, UK.

[0652]

コメント

- (1) タンパク質のパンドは、通常、視覚的に評価される。デンシトメトリーは、パンド
- の強度が写真フィルムの直線の範囲を超過し得るので、HSP70発現の評価について信頼で 41 きない方法であることが示されている。
- (2) 実験の時間の点を選択する場合に、ある細胞ラインにおいて、RAF-1タンパク質のレベルが24時間後に同復することを記載することが重要である。
- (3) ウェスタンプロッティングは、現在、17AAGフェーズ1臨床試験において、末梢血リンパ球および腫瘍組織におけるこれらの素力学的マーカーを分析し、化合物が作用のその排金された機構を介して作用しているかを測定するのに用いられている。

[0653]

(4) RAF-1は、全ての末梢血リンパ球において発現されるわけではなく、患者間の変動を 示す(発表されていない所見)。末梢血リンパ球におけるクライエントタンパク質の減少を 試験するためのその他のマーカーが、チロシンキナーゼLCKであることが測定されている

30

20

..

(5) HSP90阻害に続くHSP70の発現の増加は、メッセンジャーRNAレベルで測定することもできる。マイクロアレイ分析を用いる、HSP90阻害剤の、HSP70およびその他の遺伝子の発現への影響を測定するためのこのような方法は、発表されている(例えばClarke5、2000参照)。

[0654]

### ELISA

ウェスタンプロッティングは、細胞ラインおよび組織溶解液におけるタンパク質発現のレベルを評価するために普遍的に用いられる技術になってきているが、各ゲルに含まれ得るサンプルの数は限られている。加えて、低いレベルで発現しているタンパク質を検出す 10 るには比較的多数の細胞が必要であり、精密な定量は困難である。

### [0655]

細胞ベースのELISA法 (例えばStockwellら、1999; Versteegら、2000参照)は、新規な、機構ベースのELISA法 (例えばStockwellら、1999; Versteegら、2000参照)は、新規な、機構ペースの阻害剤の裏力学的効果を評価するためのいくつかの利点を提供し、先導する同定とは改良適化の反復されるプロセスの間に同定された阻害剤の比較のために混けされる方法であり得る。 該技術は、化合物の有効性を迅速に評価するのと共に、それらの作用の分子的な機構を探求するのに用いることができる。 ELISAで可能なサンプル処理量の増加は、化合物を値々の用量および蝶露時間で、多様な重複測定で同時にですることができることを意味する。また、観察当たりに必要な細胞の数は、イムノブロッティングに必要なものに比べて大きれた細胞に包含を変な細胞の数は、イムノブロッティングに必要なものに比べて大きな機のさせる場合とができる。アッセイは、マイクタープレーで増越し、処理されを細胞に包括行うとができ、したがって細胞溶解被の間刻の必要性を除去する。 ELISA技術は、理論的には、それに対する抗体が入手可能ないずれの細胞のタンパク質または翻訳後修飾に用いることができ、結果は少なくとも半定量的である。 [0656]

### 林松

化学薬品は、最高純度の市販で入手可能なものである。

- (1) 4500 mg/mlグルコース、10%ウシ胎児血清(FBS)、200 mM L-グルタミン、および5 m l非必須アミノ酸を補ったイーグル培地ダルベッコ変法(DMEM) (CSSD、Institute of Cance er Research、London、UK)で、5% CO,の加湿雰囲気下に、37℃で培養したヒト結腸脈瘍細 胞ライン(例えばAmerican Tissue Culture Collection、ATCC からのHCT11におよび HT29 30
- ).
- (2) 96ウェルファルコン透明マイクロタイター組織培養プレート(BD Labware、Hospital Management and Supplies、Ltd.、Northampton、UK)。
- (3) dH, 0 中で希釈したDMSO (8%)。
- (4) DMS0 中に溶解した、所望の濃度のHSP90阻害剤。
- (5) 固定溶液(0.25% グルタルアルデヒド、3% パラホルムアルデヒドおよび0.25% Trito
- n-X 100) (すべてSigma Aldrich Ltd、Poole、UKから)。
- (6) 日々闘製するプロッキング溶液(PBS中の5%ドライミルク(Marvel))。
- (7) 抗HSP70 モノクローナル抗体(SPA 810、Bioquote、York、UK)。
- (8) DELFIA(登録商標)洗浄緩衝液、増強溶液、アッセイ緩衝液およびユーロピウム標識 4 抗-マウス1gG (1244-1330) (PerkinElmer Life Sciences、Milton Keynes、UK)。
- (9) BCAタンパク質アッセイ試薬 (Perbio Science UK Ltd.、Chester、UK)。
- [0657]

方法

次のプロトコルを用いた:

- (1) 細胞(42,000 細胞/ml; 8000細胞/190µ1/ウェル)を、手動またはマルチドロップディスペンサー(Thermo Labsystems、Basingstoke、UK)を用いて配置する。
  - (2) 細胞を、5% CO,雰囲気中に37℃で36時間インキュベートする。
- (3) 8% DMSO (コントロール)または8% DMSOに溶解した化合物10μ1を、各ウェルに入れる(これは、各ウェル中に0.4% DMSOの最終濃度となる)。

- (4) DMS0または化合物存在下に、細胞を48時間までインキュベートする。
- (5) 手で培地を「払い落とし(Flick out)」、固定落液100μ Iの添加により、細胞を固定して透過できるようにする。37℃で30分間インキュベートする。
- (6) 自動化洗浄機 (Wellwash 5000テンプレートスタッカーウォッシャーまたはWellwash Ascentシングルプレートウォッシャー、Thermo Labsystems、Basingstoke、UK)を用いて 、プレートをPBS中で2回洗浄する。
- (7) プロッキング溶液 (100  $\mu$  1) の添加によりプレートをプロックし、30分間インキュベートする。
- (8) PBS中で0.95μg/mlに希釈された一次抗体100μlを、各ウェルに添加して、プレート
- を1.5時間インキュペートする。プレートを、DELFIA(整縁商標)洗浄溶液で1回洗浄する。 10 (9) DELFIA(登録商標)アッセイ緩衝液で75 ng/mlに希釈したユーロビウム標識抗-マウ
  - スIgC 100μlを添加して、1時間インキュペートする。前と同じようにして、ブレートをD ELFIA(登録商標) 洗浄溶液で1回洗浄する。
  - (10) 各ウェルに、DELFIA (登録商標)増強溶液100 μ lを添加する。
  - (11) 時間分解測定モードを用いて、Victor 2 1420 マルチラベルカウンター(Perkin Elmer Life Sciences、Milton Keynes、UK)で蛍光(615 nm)を測定する。
- (12) ブレートをPBSで1回洗浄し、各ウェルにBCA試業200μ1を添加することによりタンパク質濃度を測定し、1~2分間級とうし、37℃で30分間インキュペートする。570 nmで吸光度を載む。
- (13) ウェル中のタンパク質に標準化することにより、ELISAの結果を表す(570 nm での0 20 D で割ったEuカウント(cpm))。 HSP70発現へのHSP90阻害剤の影響を、DMS0処理のコントロールと比較する。

[0658]

コメント

- (1) 96ウェルブレートに配置した細胞を、プラスチックの箱の中でインキュベートして ウェルの外からの蒸発を減少させる。加えて、ELISAインキュベーションの工程を、31℃ の実験室のインキュベーター内の湿性の環境、例えば湿ったティッシュペーパーをつめた ブラスチックの箱の中で行う。
- (2) マイクロタイターブレートへの全ての添加は、マルチチャンネルビベット、または より多数のブレートについてはマルチドロップ (Thermo Labsytems、 Bassingstoke、UK)の 30 ような自動化されたディスペンサーを用いて達成することができる。
- (3) 簡便のために、化合物の効果をいくつかの時間点で調べる場合には、ELISAを、固定化工程の後にブレートを4℃で保存する(容器の中で)、パッチで行うことができる。この場合、ブレートを固定化の後に1回だけ洗浄し、最初のELISA工程(上記の工程6)の直前にもう一度洗浄する。加えて、全てのブレートを、その後のタンパク質定量のために保存することができる。
- (4) 測定されたユーロビウムのカウントおよびタンパク質測定の両方の再現性は、10~15% (CV)の間であった。
- (5) DELFIA(登録商標)試養 (例えばHemmilaおよびWebb. 1997参照)は、細胞ペースのELIS Aでルーチンに用いられている。この終点は、高い感度を提供し、時間分解測定が非特異 40 的な蛍光からの干渉を減少する。しかしながら、ホースラディッシュペルオキシダーゼニ 次抗体コンジュゲート、および終点の測定のために比色(例えばテトラメチルペンジジン) または化学発光域美(例えばELL試験(Amersham Pharmacia Biotech、Little Chalfont、Bu cks、UK)を用いることも可能である。
- [0659]
- 増殖阻害アッセイ
  - 行った増殖阻害アッセイは、以前に記載されたものに基づいた (Kellandら、1993)。ヒ

tn

20

30

ト結腸腫瘍細胞HCT116およびHT29 (American Tissue Culture Collection)を、96ウェル 組 織 培 춓 プレートに 播 願 し (ウェル 当 た り 約 1600~ 2000細 胞)、 36時 閒 接 着 す る の を 許 容 し た。8つのウェルを化合物の濃度の並びからの1つの濃度で処理し、96時間インキュベート した。細胞を、氷冷10% トリクロロ酢酸 (TCA)で固定した。次いで、ブレートを水で5回 洗 浄 し 、 空 気 乾 燥 し 、 1% 酢 酸 中 の 0 .4 % ス ル ホ ロ ー ダ ミ ン B (SRB)で 10分 間 染 色 し た 。 SR B染色を10 mM Tris-HC1中で可溶化し、タイターテックマルチスキャンMCC/340 MKIIプレ ートリーダー(Flow Laboratories、IEC、Basingstoke、Hampshire)を用いて540 nmで吸光 度を測定した。吸光度の値は全タンパク質含量に相当し、細胞増殖の尺度として用いられ る。これらの値を、1og/直線のグラフ用紙にプロットし、コントロールの細胞増殖に比べ て細胞増殖を50%阻害する薬剤の濃度として1C50を算出した。

[0660]

生物学的データ

# マラカイトグリーンATPアーゼアッセイ

上記のマラカイトグリーンアッセイを用いて評価した本発明のいくつかの化合物につい てのHSP90 ATPアーゼ活性の阻害(IC50、±SD、n=3~5の場合)を、次の表にまとめる。基 質濃度は1 mM ATP (Km = 0.44 mM)を用いた。ゲルダナマイシンおよび17AAGの値は、比較 のために含める。共役酵素アッセイにおいて、ゲルダナマイシンは、5 ± Mの 1C50をもつ。 [0661]

| 表 8       | 3         |
|-----------|-----------|
| HSP90 ATP | アーゼ阻害     |
| 化合物       | IC50 (µM) |
| CCT018159 | 9.2±0.65  |
| CCT018158 | 19.0      |
| CCT018157 | 60.5 ±8.0 |
| CCT018156 | 52.8 ±12  |
| CCT016391 | >100      |
| ゲルダナマイシン  | 4.8 ±0.8  |
| 17AAG     | 8.7 ±2.3  |
|           |           |

[0662]

### ウェスタンプロッティングアッセイ

HSP 70 およびクライエントタンパク質 (CDK4) 発現に対する CCT 0 1 8 1 5 9 の影響を、上記のよ うにしてウェスタンプロッティングアッセイを用いて評価した。化合物への曝露の後のHS 40 P70の上昇(細胞ベースのELISAを用いても観察された)が確認された。

図 I は、 A 2 7 8 0 ヒト 卵 巣 癌 細 胞 の 1 7 A A G (5 × 1 C 5 0 に 等 し い 6 0 n M) へ の 曝 露 の 後 の 、 種 々 の 時間でのHSP70 (誘導された)およびRAF-1 (減少された)の発現を示すイムノブロットであ る。

### [0664]

図 2 は、 HT 2 9 細 胞 を 種 々 の 濃 度 の CCT 0 1 8 1 5 9 お よ び 1 7 A A G に 曝 露 し た 2 4 時 間 後 の CD K 4 (減 少された)、HSP70 (誘導された)、およびGAPDHの発現を示すイムノブロットである。

### [0665]

HT29細胞では、CCT018159がHSP70発現を上昇させた。化合物への曝露の後にこのタンパ 50

30

40

ク質が上昇された程度は、17AAGについて観察されたものと同様であった。グリセルアル デヒドホスフェートデヒドロゲナーゼ (GAPDH)を、各レーンのタンパク質のローディング を比較するのに用いた。

### [0666]

同じ時間点において、かつ化合物の同じ濃度を用いて、クライエントタンパク質 CDK4は 減少した。これらの結果は、17AAGおよびその他のHSP90阻害剤で観察されたものと同様で ある (Kellandら、1999; Hosteinら、2001; Schulteら、1998)。

### [0667]

### ELISA

分子マーカーHSP70の発現への本発明の種々の化合物の効果を、上記のようにして、細 10 胞ペースのELISAおよびRCTIIら細胞中のHSP70に対する特異的モノクローナル抗体を用いて 測定した。結果を次の表にまとめる。化合物への曝露の後の細胞のタンパク質は、上記の 方法で記載したようにしてBCAアッセイを用いて測定した。

### [0668]

# 【表 9】

| 表 9             |            |          |              |         |  |  |
|-----------------|------------|----------|--------------|---------|--|--|
| 分子マーカーへの影響      |            |          |              |         |  |  |
| 化合物             | HSP70 の%   | 増加 (DMSO | 細胞のタン        | ノバク質 (% |  |  |
|                 | コントロールに比較し |          | DMSO コントロール) |         |  |  |
|                 | た、標準化したユーロ |          |              |         |  |  |
|                 | ピウムのカウント)  |          |              |         |  |  |
| DMSO            | 100        | 100      | 100          | 100     |  |  |
| 1 μM ゲルダナマイシン   | 169        | 270      | 75.3         | 46.3    |  |  |
| 10 µM CCT018159 | 158        | 278      | 20.8         | 50.0    |  |  |
| 10 µM CCT018157 | 105        | 103      | 21.2         | 91.3    |  |  |
| 10 µM CCT016391 | -          | 95.0     | -            | 96.8    |  |  |

### [0669]

結果は、HCT116細胞において、HSP70が、CCT018159 ( $10\,\mu$  M)への48時間の曝露のあとに 2.8倍まで誘導されたことを示す。同時に、BCAにより測定された細胞のタンパク質は、DM SOコントロールの50~80%に減少された。これらの結果は、ゲルダナマイシン ( $1\,\mu$  M)で得られた結果と同様であった。これは、クライエントタンパク質の減少およびHSP90の上昇とならしめる化合物の濃度における細胞増殖阻害を示す。

# [0670]

増殖阻害アッセイ

上記の増殖阻害アッセイを用いて評価した、HCT116およびHT29ヒト結腸腫瘍細胞ラインの増殖に対する、本発明の種々の化合物の影響を、次の表にまとめる。

### [0671]

【表10】

|               | 表 10   |      |  |  |  |
|---------------|--------|------|--|--|--|
| 96 時間增殖阻害     |        |      |  |  |  |
| 化合物 IC50 (μM) |        |      |  |  |  |
|               | HCT116 | HT29 |  |  |  |
| CCT018159     | 4.5    | 13.5 |  |  |  |
| CCT018157     | 26.0   | 14.0 |  |  |  |
| ゲルダナマイシン      | 0.07   | 0.05 |  |  |  |
| 17AAG         | 0.1    | 0.01 |  |  |  |

[0672]

上記は、本発明の原理、好ましい実施形態、および操作の形態を記載している。しかしながら、本発明は、論じた特定の実施形態に限定されると解釈されるべきではない。代わりに、上記の実施形態は、限定的であるというよりも実例とみなされるべきであり、従属クレームにより定義されるように、本発明の範囲からそれることなく当業者によりこれら 20の実施形態に変形をなすことができることが認識されるべきである。

# [0673]

# 参考文献

本発明および本発明が関連する当該技術の状態をより充分に記載し、 開示するために、 いくつかの特許および出版物を上記で引用する。 これらの参考文献の全体の引用を以下に っ。 これらの参考文献のそれぞれは、本発明の開示に参照としてその全てが組み込まれる。

[0674]

Ali JA, Jackson AP, Howells AJおよびMaxwell A. 1993 "The 43 kilodalton N-termina l fragment of the DNA gyrase β protein hydrolyses ATP and binds coumarin drugs" 30, Biochemistry, Vol. 32, pp. 2717~2724

Anderson C, Freeman J, Lucus LH, Farley M, Dalhoumi HおよびWidlanski TS. 1997 "E strone sulfatase: probling structural requirements for substrate and inhibitor re cognition, <u>Biochemistry</u>, Vol. 36, pp. 2588~2594.

Argon YおよびSimen BB. 1999 "Grp94, an ER chaperone with protein and peptide bin ding properties", Semin. Cell Dev. Biol., Vol. 10, pp. 495~-505.

Baginski ES, Epstein Eおよび2ak B. 1975 "Review of phosphate methodologies", Ann . Clin. Lab. Sci., Vol. 5, pp. 399~416.

Baker W, Chadderton J, Harborne JBおよびOllis WD. 1953 "Pt 1. A new synthesis of isoflavones", J. Chem Soc. p.1852.

Baker W, Harborne JB忠よびOllis WD. 1953 "Pt II. A new synthesis of isoflavone s, 5:7;2'-trihydroxyisoflavones", J. Chem. Soc., p.1860.

Bass RJ. 1976 "Synthesis of chromones by cyclization of 2-hydroxyphenyl ketones with boron trifluoride-diethyl ether and methanesulphonyl chloride", <u>J. Chem. S</u>oc., Chem. Commun., p.78.

## [0675]

Baykov AA, Evtushenko OAおよびAvaeva SM. 1988 "A malachite green procedure for o rthophosphate determination and its use in alkaline phosphatase-based enzyme imm unoassay". <u>Anal. Biochem.</u>, Vol. 171, pp. 266—270.

Berk SC. Knochel PおよびYeh MCP. 1988 "General approach to highly functionalized 50

- benzylic organometallics of zinc and copper", <u>J. Org. Chem.</u>, Vol. 53, pp. 5789  $\sim$  5791.
- Chan KM, Delfert DおよびJunger KD. 1986 "A direct colorimetric assay for Ca2+ st imulated ATPase activity", <u>Anal. Biochem.</u>, Vol. 157, pp. 375~380.
- Chen C-F, Chen Y, Dai KD, Chen P-L, Riley DJおよびLee W-H. 1996 "A new member of the hsp90 family of molecular chaperones interacts with the retinoblastoma protein during mitosis and after heat shock", Mol. Cell. Biol., Vol. 16, pp. 4691~4
- Chiosis G, Timaul MN, Lucas B, Munster PN, Zheng FF, Sepp-Lozenzino LおよびRosen N. 2001 "A small molecule designed to bind to the adenine nucleotide pocket of 10 HSP90 causes Her2 degradation and the growth arrest and differentiation of breast cancer cells', Chem. Biol., Vol. 8, pp. 289~299.
- Clarke PA, Hostein 1. Banerji U. Stefano FD, Maloney A. Walton M. Judson lおよび Workman P. 2000 "Gene expression profiling of human colon cancer cells following inhibition of signal transduction by 17-allylamino-17-denethoxymeldanamycin, an
- inhibitor of the HSP90 molecular chaperone", Oncogene, Vol. 19, pp. 4125~33.
- Cogan EB, Birrell GBおよびGriffith OH. 1999 "A robotics-based automated assay for inorganic and organic phosphates", <u>Anal. Biochem.</u>, Vol. 271, pp. 29~35.
- Connell P. Ballinger CA, Jiang J. Wu Y. Thompson LJ. Hohfeld JおよびPatterson C. 20 2001 "The co-chaperone CHIP regulates protein triage decisions mediated by heat shock proteins", <u>Nature Cell Biol.</u>, Vol. 3, pp. 93~96.
- Conroy SEおよびLatchman DS. 1996 "Do heat shock proteins have a role in breast cancer?", <u>Brit. J. Cancer</u>, Vol. 74, pp. 717~721.
- Deboer C, Meulman PA, Wnuk RJおよびPeterson DH. 1970 "Geldanamycin, a new antibiotic", <u>J. Antibiot.</u> (Tokyo), Vol. 23, pp. 442. (0 6 7 7 1
- Farkas J. Bekassy S. Agai B. Hegedus M∄ & びFigueras F. 2000 "Acylation of resorcinol on clay catalysts", <u>Syn. Commun.</u>, Vol. 30, pp. 2479.
- Felis SJ, Owen BAL, Nguyen P, Trepel J, Donner DB含文化Foil DO. 2000 "The HSP90-30 related protein TRAP1 is a mitochondrial protein with distinct functional proper ties", J. Biol. Chem., Vol. 5, pp. 3305~3312.
- Hajipour AR, Baltork IMおよびKianfar G. 1998 "Bis (1-benzyl-4-aza-1-azoniabicyc lo[2.2.2]octane) peroxodisulphate: a mild and efficient oxidant for cleavage of nitrogen double bonds and oxidation of alcohols under anhydrous conditions", <u>Bul</u>
  <u>J. Chem. Soc. Japan</u>, Vol. 71, pp. 2655.
- Harder KW. Owen P. Wong LKH. Aebersold R. Clark-Lewis  $1 \not\exists x \not\subseteq J$  irik FR. 1994 "Characterization and kinetic analysis of the intracellular domain of human protein tyrosine phosphatase  $\beta$  (HPTP $\beta$ ) using synthetic phosphopeptides", <u>Biochem. J.</u>, Vol. 298, pp. 395 $\sim$ 401.
- Hemmila 1 および Webb S. 1997 "Time-resolved fluorometry: an overview of the label s and core technologies for drug screening applications", <u>Drug Discovery Today</u>. Vol. 2, pp. 373~381.
- Henkel RD, Vandeberg JLおよびWalsh RA. 1988 "A microassay for ATPase", Anal. Bio chem., Vol. 169, pp. 312~318.
- Hickey E, Brandon SE, Smale G, Lloyd DおよびWeber LA. 1999 "Sequence and regulation of a gene encoding a buman 89-kilodalion heat shock protein". <u>Mol. Cell. Bio</u> 1\_, vol. 9, pp. 2615~2626.
- Hoang AT, Huang J, Rudra-Gonguly N, Zheng J, Powell WC, Rabindron SK, Wu C およ 50

30

50

UROy-Burman P. 2000 "A novel association between the human heat shock transcription factor 1 (HSF1) and prostate adenocarcinoma, <u>Am. J. Pathol.</u>, Vol. 156, pp. 857~867.

Hostein 1, Robertson D, Di Stefano F, Workman PもよびClarke PA. 2001 "Inhibition of signal transduction by the HSP90 inhibitor 17-allylamino-17-demethoxygeldana mycin results in cytostasis and apoptosis", <u>Cancer Res.</u>, Vol. 61, pp. 4003~4009

### [0679]

Jameel A. Skillon RA. Campbell TA. Chander SK. Coombes RCおよびLuqmani YA. 1992 "Clinical and biological significance of HSP89a in human breast cancer". <u>Int. J. 10</u> <u>Cancer</u>, Vol. 50, pp. 409~415.

Jolly CおよびMorimoto Rl. 2000 "Role of the heat shock response and molecular chaperones in oncogenesis and cell death", <u>J. Natl. Cancer Inst.</u>, Vol. 92, pp. 156 4~1572.

Kawanishi K, Shiozaki H, Doki Y, Sakita I, Inoue M, Yano M, Tsujinata T, Shamma A 35 & CM Monden M. 1999 "Prognostic significance of heat shock proteins 27 and 70 in patients with squamous cell carcinoma of the esophagus", <u>Cancer</u>, Vol. 85, pp. 1649 ~ 1657.

Kelland LR, Abel G, McKeage MJ, Jones M, Goddard PM, Valenti M, Murrer BAおよびH arrap KR. 1993 "Preclinical antitumour evaluation of bis-acetalo-amino-dichloro-20 cyclohexylamine platinum (IV): an orally active platinum drug", <u>Cancer Research</u>, Vol. 53, pp. 2581~2586.

Kelland LR, Sharp SY, Rogers PM, Myers TGおよびWorkman P. 1999 "DT-diaphorase expression and tumor cell sensitivity to 17-allylamino, 17 demethoxygeldanamycin, an inhibitor of heat shock protein 90", <u>J. Natl. Cancer Inst.</u>, Vol. 91, pp. 1940 - 1948.

Khilya VP, Aitmambetov A, Ismailov MおよびGrishko LG. 1994 "Synthetic and modified isoflavanoids XV. Interaction of synthetic analogs of isoflavones with hydrazine hydrate and its derivatives", <u>Chem. Natural Compounds</u>, Vol. 30, pp. 580~583.

# [0680]

Knochel P. Yeh MCP. Berk SおよびTalbert J. 1988 "Synthesis and reactivity towards acyl chlorides and enones of the new highly functionalized copper reagents RC u (CN) Znl", <u>J. Org. Chem.</u>, Vol. 53, pp. 2390.

Kwon HJ, Yoshida M, Ahe K, Horinouchi S≵よびBepple T. 1992 "Radicicol, an agen linducing the reversal of transformed phentoype of src-transformed fibroblasts, Blosci., Blotechnol., Blochem., Vol. 56, pp. 538∼539.

Lanzetta PH, Alvarez LJ, Reinach PSおよびCandia OA. 1979 "An improved assay for nanomole amounts of inorganic phosphate", <u>Anal. Biochem.</u>, Vol. 100, pp. 95~97. Lavery P, Brown MJBおよびPope AJ. 2001 "Simple absorbance-based assays for ultra 40-high throughput screening", <u>J. Biomol. Screen.</u>, Vol. 6, pp. 3~9.

Le QTH, Umetani S and Matsui M. 1997 "lon-size recognition of group 13 metals (  $A1^1$ ',  $1n^2$ ') with modified  $\beta$  -diketones", <u>l. Chem. Soc. Dalton Trans.</u>, Vol. 20, pp. 3835 ~ 3840.

Lebeau J, Le Cholony C, Prosperi MTおよびGoubin G. 1991 "Constitutive overexpression of 89 KDa heat shock protein gene in the HBL100 mammary cell line converted to a tumorigenic phenotype by the EJ/T24 Harvey-ras oncogene", Oncogene, Vol. 6, pp. 1128~1132.

Leigh WJおよびArnold DR. 1979 "Photochemical and thermal rearrangements of some 3H-pyrazoles", Can. J. Chem., Vol. 57, pp. 1186~1200.

- Maehama T, Taylor GS, Slama JTおよびDixon JE. 2000 "A sensitive assay for phosphoinositide phosphatases", Anal. Biochem., Vol. 279, pp. 248~250.
- Maloney A, Walton MI, Sharp SY, Keiland LR, Jarman M. Prodromou C, Pearl Lおよび Workman P. 1999 "Structure-activity relationships of the HSP90 inhibitor 17-ally lamino 17-demethoxy geldanamycin analogues (17AAG)", <u>Clin. Cancer Res.</u>, Vol. 5, pp. 3781.
- [0681]
- Marcu MG, Chadli A, Bouhouche<sup>1</sup>l, Catelli MおよびNeckers L. 2000a "The heat shock protein 90 antagonist novoblocin interacts with a previously unrecognized ATP-b inding domain in the carboxyl terminus of the chaperone", <u>J. Biol. Chem.</u>, Vol. 2 10 75, pp. 37181~37186.
- Marcu MG, Schulte T単名 よびMeckers L. 2000b "Novobiocin and related commarins and depletion of heat shock protein 90-dependent signaling proteins", <u>J. Watl. Canc</u> er Inst., Vol. 92, pp. 242~248.
- Martin KJ, Kritzman BM, Price LM, Koh B, Kwan CP, Zhang X, MacKay A, O'Hare MJ, Kaelin CM, Mutter GL, Pardee ABおよびSager R. 2000 "Linking gene expression patterns to therapeutic groups in breast cancer", <u>Cancer Res.</u>, Vol. 60, pp. 2232~22
- Morimoto R1. 1998 "Regulation of the heat shock transcriptional response: cross talk between a family of heat shock factors, molecular chaperones, and negative 20 regulators", <u>Genes and Dev.</u>, Vol. 12, pp.  $3788 \sim 3796$ . [O 6 8 2]
- Nakano T, Alonso J, Grillet RまよびMartin A. 1979 "Ptl, Isoflavonoids of the bark of dipteryx odorata willd (Aubl)", J. Chem. Soc., pp. 2107.
- Neckers L, Schulte TWおよびMomnaaugh E. 1999 "Geldanamycin as a potential anti-c ancer agent: Its molecular target and biochemical activity", <u>Invest. New Drugs</u>. Vol. 17. pp. 361~373.
- Ochel H-1, Eichhorn Kab & Gademann G. 2001 "Geldanamycin: the prototype of a class of antitumor drugs targeting the heat shock protein 90 family of molecular chaperones", Cell Stress and Chaperones, Vol. 6, pp. 105~112.
- Page J, Heath J, Fulton R, Yalkowsky E, Tabibi E, Tomaszewski J, Smith AおよびRodman L. 1997 "Comparison of geldanamycin (NSC-122750) and 17 allylaminogeldanamycin (NSC-330507D) toxicity in rats", <u>Proc. Am. Assoc. Cancer Res.</u>, Vol. 38, pp. 308
- Panaretou B, Prodromou C, Roe SM, O'Brien R, Ladbury JE, Piper P™3 & UPearl LH. 1998 "ATP binding and hydrolysis are essential to the function of the HSP90 mo lecular chaperone in vivo", EMBO J., Vol. 17, pp. 4829-4836.
- Penning TD, Kramer SW, Lee LF, Collins PW, Koboldt CM, Seibert K, Veenhuizen AW, Zhang YYおよびIsakson PC. 1997 "3,4-diarylpyrazoles: Potent and Selective Inhib itors of Cyclooxygenase-2", Bioorg. & Med. Chen. Lett... Vol. 7, pp. 2121~2124 40
- [0683]
- Pratt WB. 1997 "The role of the HSP90-based chaperone system in signal transduct ion by nuclear receptors and receptors signalling via MAP kinase", <u>Annu. Rev. P</u> harmacol. Toxicol., Vol. 37, pp. 297~326.
- Prodromou CおよびPearl LH. 2000a "Structure and in vivo function of HSP90", <u>Curr</u> . <u>Opin. Struct. Biol.</u>, Vol. 10, pp. 46~51.
- Prodromou C, Roe SM, O'Brien R, Ladbury JE, Piper PWおよびPearl LH. 1997 "Identi fication and structural characterization of the ATP/ADP-binding site in the HSP9 O molecular chaperone", Cell, Vol. 90, pp. 65~75.

Prodromou C, Panaretou B, Chohan S, Siligardi G, O'Brien R, Ladbury JE, Roe SM, Piper PWおよびPearl LH. 2000b "The ATPase cycle of HSP90 drives a molecular 'clamp' via transient dimerization of the N-terminal domains", <u>EMBO J.</u>, Vol. 19, pp. 4382~4392.

[0684]

Roe SM, Prodromou C, O'Brien R, Ladbury JE, Piper PWおよびPearl LH. 1999 "Struct ural basis for inhibition of the HSF90 molecular chaperone by the antitumour antibiotics radiciool and geldanamycin", J. Med. Chem., Vol. 42, pp. 260~266. Runsfeld J, Ziegelbauer KおよびSpaltmann F. 2000 "High-throughput assay for inor ganic pyrophosphatases using the cytosolic enzymes of Saccharomyces cerevisiae a 10 nd human as an example", Protein Expr. Purif., Vol. 18, pp. 303~309.

Rutherford SLおよびLindquist S. 1998 "HSP90 as a capacitor for morphological evo lution. <u>Nature</u>, Vol. 396, pp. 336~342.

Scheibel TおよびBuchner J. 1998 "The HSP90 complex-A super-chaperone machine as a novel drug target", <u>Biochem. Pharmacol.</u>, Vol. 56, pp. 675~682.
Schirmer EC, Queitsch C, Kowal AS, Parsell DAおよびLindquist S. 1998 "The ATPase activity of hspl04, effects of environmental conditions and mutations", J. Biol

. Chem., Vol. 273, pp. 15546~15552.

[0685]

Schnur RC, Corman ML, Gallascun RJ, Cooper BA, Dee MF, Doty JL, Muzzi ML, Diorio 20 Cl, Barbacci EC43 & CFMiller PE. 1995a "erbB2 oncogene inhibition by geldanamyci n derivatives: synthesis, mechanism of action, and structure-activity relationsh ips", J. Med. Chem., Vol. 38, pp. 3813—3820.

Schnur RC, Corman ML, Gallascun RJ, Cooper BA, Dee MF, Doty JL, Muzzi ML, Moyer JD, Diorio Clæk C'Barbacci EG. 1995b "Inhibition of the oncogene product pl85er bB2 in vitro and in vivo by geldanamycin and dihydrogeldanamycin derivatives", <u>J. Med. Chem.</u>, Vol. 38, pp. 3806-3812.

Schulte TW. Akinaga S. Murakata T. Agatsuma T. Sugimoto S. Nakano H. Lee YS. Sim en BB. Argon Y. Felts S. Toft Do. Neckers LM3ま びSharma SV. 1999 "Interaction of radicicol with members of the heat shock protein 90 (amily of molecular chaper 30 ones", Nol. Endocrinology, Vol. 13, pp. 1435~1448.

Schulte TW, Akinaga S, Soga S, Sullivan W, Sensgard B, Toft DおよびNeckers LM. I 998 "Antibiotic radicicol binds to the N-terminal domain of HSP90 and shares important biologic activities with geldanamcyin", <u>Cell Stress and Chaperones</u>, Vol. 3, pp. 100~108.

Schulte TWおよびNeckers LM. 1998 "The benzoquinone ansamycin 17 allylamino-17-de emthoxygeldanamcyin binds to HSP90 and shares important biologic activities with geldanamycin", Cancer Chemother. Pharmacol., Vol. 42, pp. 273~279.

[0686]

Smith DF. 2001 "Chaperones in signal transduction", in: Molecular chaperones in 40 the cell (P Lund, ed.; Oxford University Press, Oxford and NY), pp. 165~178.

Smith DF, Whitesell 上およびKatsanis E. 1998 "Molecular chaperones: Biology and prospects for pharmacological intervention", Pharmacological Reviews, Vol. 50, pp. 493~513.

Soga S, Neckers LM, Schulle TW, Shiolsu Y, Akasaka K, Narumi H, Agatsuma T, Ikui ma Y, Murakata C, Tornaoki TきよびAkinaga S, 1999 "KP25706, a novel oxime deriva tive of radicicol, exhibits in vivo antitumor activity via selective depletion of HSP90 binding signaling molecules", <u>Cancer Res.</u>, Vol. 59, pp. 2931~2938.
Song HY, Dunbar JD, Zhang YX, Guo DきよびDonner DB. 1995 "Identification of a protein with homology to hsp90 that binds the type I tumour necrosis factor recept 50

or", <u>J. Biol. Chem.</u>, Vol. 270, pp. 3574~3581.

[0687]

Stebbins CE, Russo A, Schneider C, Rosen N, Hartl FUBs & CFPavletich NP. 1997 °Cr ystal structure of an HSP90-geldanamcyin complex: targeting of a protein chapero ne by an antitumor agent'. <u>Cell</u>. Vol. 89, pp. 239~250.

Stockwell BR, Haggarty SlおよびSchreiber SL. 1999 "High-throughput screening of small molecules in miniaturised mammalian cell-based assays involving post-trans lational modifications", <u>Chem. Biol.</u>, Vol. 6, pp. 71~83.

Supko JG, Hickman RL, Grever MRおよびMalspeis-L. 1995 "Preclinical pharmacologic evaluation of geldanamycin as an antitumour agent", <u>Cancer Chemother, Pharmacol</u> 10, Vol. 36, pp. 305~315.

Sybert KおよびSpiegel J. 2001 Federal Register, Vol. 66, pp. 35443~35444.

Terrett NK, Bell AS, Brown DおよびEllis P. 1996 "Sildenafil (viagraTM): a potent and selective inhibitor of type 5 CGMP phosphodiesterase with utility for the treatment of male erectile dysfunction", <u>Bloorg. Ned. Chem. Lett.</u>, Vol. 6, pp. 1819~1824.

[0688]

Tytell MおよびHooper Pl. 2001 "Heat shock proteins: new keys to the development of cytoprotective therapies", <u>Emerging Therapeutic Targets</u>, Vol. 5, pp. 267~287

. Uehara U, Hori M, Takeuchi TおよびUmezawa H. 1986 "Phenotypic change from transformed to normal induced by benzoquinoid ansamycins accompanies inactivation of p 60src in rat kidney cells infected with Rous sarcoma virus", <u>Mol. Cell. Biol.</u>, Vol. 6, pp. 2198~2206.

Versteeg HH, Nijhuis E, Van Den Brink GR, Evertzen M, Pynaert GN, Van deventer J H, Coffer P135 & UPeppelenbosch MP. 2000 "A new phosphospecific cell-based ELISA for p42/p44 mitogen-activated protein kinase (MAPK), p38 MAPK, protein kinase B and cAMP-response-element-binding protein", Blochem. J., Vol. 350, pp. 717~722

Wahala KおよびHase TA. 1991 "Expedient synthesis of polyhydroxyisoflavones", <u>J.</u>30 \_Chem. Soc, PTI, pp. 3005.

Whitesell L, Minnaugh EG, De Costa B, Myers CEおよびNeckers LM. 1994 "Inhibition of heat shock protein HSP90-pp60v-src heteroprotein complex formation by benzoq uinone ansamycins: essential role for stress proteins in oncogenic transformation". Proc. Natl. Acad. Sci. U S A., Vol. 91, pp. 8324~8328.

Young JC, Moarefi 1およびHartl FU. 2001 "HSP90: a specialized but essential protein-folding too1", <u>J. Cell. Biol.</u>, Vol. 154, pp. 267~273.

Zhang JH, Chung TD-B 上 CFOldenburg KR. 1999 "A simple statistical parameter for u se in evaluation and validation of high throughput screening assays", <u>J. Biomol.</u> 40 <u>Screen.</u> Vol. 4, pp. 67~73.

Zhao JF, Nakano HおよびSharma S. 1995 "Suppression of RAS and MOS transformation by radicicol",\_Oncogene, Vol. 11, pp. 161~173.

Zhu L. Wehmeyer RMおよびRieke, RD. 1991 "The direct formation of functionalized alky(aryl)zinc halides by oxidation addition of highly reactive zinc with organic halides and their reactions with acid chlorides,  $\alpha$ ,  $\beta$  unsaturated ketones, and allylic, aryl and vinyl halides", <u>J. Org. Chem.</u>, Vol. 56, pp. 1445, 1991. [関節の簡単な説明]

[0690]

100501

【図1】図1は、A2780ヒト卵巣癌細胞の17AAG (5×1C50に等しい60 nM)への曝露の後の、

種々の時間での HSP 70 (誘導された)および RAF-1 (減少された)の発現を示すイムノブロットである。

【図2】図2は、HT29細胞を種々の濃度のCCT018159および17AAGに曝露した24時間後のCDK4 (減少された)、HSP70 (誘導された)、およびGAPDHの発現を示すイムノブロットである

# | RAF-1 | HSP70 | RAF-1 | RAF-

CCT018159

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | •                                                                                                                                                          |                                                                     |                                                           |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------|--|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | INTERNATIONAL SEARCH REPORT                                                                                                                                |                                                                     | PCT/GB 02/05778                                           |  |
| A. CLASS<br>IPC 7                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | IFICATION OF SUBJECT MATTER CO7D231/12 A61K31/415 A61P                                                                                                     | 35/00                                                               |                                                           |  |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | o international Patent Classification (IPC) or to both national d                                                                                          | basification and IPC                                                |                                                           |  |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | SEARCHED                                                                                                                                                   |                                                                     |                                                           |  |
| IPC 7                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | ocumentation scarched (classification system followed by class A61K                                                                                        | istrication symbols)                                                |                                                           |  |
| Documenta                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | tion searched other than minimum documentation to the extension                                                                                            | e that such documents are inc                                       | olucted in the fields searched                            |  |
| Electronic d                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | ata base consulted during the International search (name of d                                                                                              | late base and, where practic                                        | nd, search terms used)                                    |  |
| CHEM A                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | BS Data, MEDLINE, EPO-Internal,                                                                                                                            | WPI Data, EMBAS                                                     | E, BIOSIS, PAJ                                            |  |
| C. DOCUM                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT                                                                                                                             |                                                                     |                                                           |  |
| Category *                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | Citation of document, with indication, where appropriate, of                                                                                               | the relevant passages                                               | Relevant to claim No.                                     |  |
| х                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | WO 96 03385 A (SEARLE & CO ;LI<br>(US); PENNING THOMAS D (US);<br>STEVEN) B February 1996 (1996-<br>abstract<br>page 3, line 14 -page 4<br>page 4, line 24 | KRAMER                                                              | 1-119                                                     |  |
| х                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | WO OO 07996 A (JAMES IAN ;KRYMULT BEATA<br>(AU); CHEN LIYA (US); CHIRON CORP (US); D)<br>17 February 2000 (2000-02-17)<br>Claim 63                         |                                                                     | 1-119                                                     |  |
| x                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | examples 1-142,148 WO 98 52937 A (ANANTANARAYAN / ;STEALEY MICHAEL A (US); CLAR! (US); G) 26 November 1998 (19) page 7, line 6 examples 11-17              | E MICHAEL                                                           | 1-119                                                     |  |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | <del></del>                                                                                                                                                | -/                                                                  | į.                                                        |  |
| χ Furn                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | ner documents are listed in the continuation of box C.                                                                                                     |                                                                     | members are listed in winex.                              |  |
| **Special assignment of sized documents :  **A document defining the general sized in the of which is not considered to be dynaticular retrievance :  **Enting assumed to published on a district the international time growth on the content with the published on a district the international of the content within a puls whom decided any printing (dashe) or utilize or other record in many first appropriate content or other records and appropriate content or |                                                                                                                                                            | "X" document of partic<br>carnot be considered<br>involve an Invent |                                                           |  |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | an the priority case claimed<br>clust completion of the international search                                                                               |                                                                     | of the same polent tamily the international search report |  |
| 24 March 2003                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                            | 08/04/2                                                             | 08/04/2003                                                |  |
| Name and malling address of the ISA  European Patent Cifics, P.B. 6616 Patentinan 2 NL - 2250 HV Riswif, Tel. (431-70) 364-5040, Tx, 31-651 spo nt.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |                                                                                                                                                            | Authorized officer                                                  |                                                           |  |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | Fac: (+31-70) 340-3018                                                                                                                                     | - Giacobb                                                           | e, S                                                      |  |

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte not Application No PCT/GB 02/05778

|             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | PC1/68 02/05/78       |
|-------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|
| C.(Centinu  | Intion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | Relevant to staim No. |
| - Concident | Cambrid Construction and Cambridge Construction of the Constructio |                       |
| x           | OHSUNI, KOJI ET AL: "Syntheses and antitumor activity of cisrestricted combretastatins: 5-membered heterocyclic analogs" BIOORGANIC & MEDICINAL CHEMISTRY LETTERS , vol. 8, no. 22, 1998, pages 3153-3158, XP002235812 examples 9,10 table 1                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 1-119                 |
| x           | W0 00 19994 A (UNIV ILLINOIS)<br>13 April 2000 (2000-04-13)<br>table 7<br>page 14, line 12 - line 14<br>page 14, line 23                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 110-119               |
| x           | WO 95 31451 A (SMITHKINE BEECHAM CORP;<br>;ADAMS JERRY LEROY (US); GALLAGHER<br>;TIMOTHY) 23 November 1995 (1995-11-23)<br>examples 4-6<br>page 4, line 1 -page 10, line 5                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 110-119               |
| x           | PENNING, THOMAS D. ET AL: "3,4- Diaryipyrazoles: potent and selective inhibitors of cycloxygenase-2' BIOGREANIC & MEDICINAL CHEMISTRY LETTERS, vol. 2, no. 16, 1997, pages 2121-2124, XFD02235613 ctted in the application table 1 page 2121                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 110-119               |
| x           | BANNIER A ET AL: "Determination of a new anti-inflammatory agent, I-isobutyl-3, 4-diphenyl-pyrazole-5-acetic acid, by high-performance liquid chromatography." JOURNAL OF CHROMATORAPHY, vol. 227, no. 1, 1982, pages 213-218, XP00900835.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 119                   |
| ۸           | examples A,B                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 118                   |
| (           | MEANWELL, NICHOLAS A. ET AL: "Structure-activity relationships associated with 3.4,5-triphenyl-IH- pyrazole -1-nonanoic acid, a nonprostanoid prostacyclin mimetic" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY vol. 35, no. 2, 1992, pages 389-397, KP00223581-                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 119                   |
| 1           | table 1                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 118                   |
| **          | - <i>J</i>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                       |
| - 1         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 1                     |

Form PCT/IBA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte mel Application No PCT/GB 02/05778

|            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | TCI76B UZ |                       |
|------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|-----------------------|
|            | ation) DCCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |           |                       |
| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages                                                                                                                                                                                                                                                                                        |           | Relevant to claim No. |
| Ρ,Χ        | DATABASE MP1 Section Ch. Heek 200312 Section Ch. Heek 200312 Section Ch. Heek 200312 Class B03, AN 2003-1292555 XY002235B17 A W0 02 092593 A (TEIKOKU HORMOME MF6 CO LTD), 21 November 2002 (2002-11-21) abstract                                                                                                                                                         |           | 1–119                 |
| P,X        | WD 02 066462 A (GELLIBERT FRANCOISE JEANNE<br>;ELAXO GROPE LTD (GB); MATHEMS NEIL (GB)<br>29 August 2002 (2002-08-29)<br>page 9, line 1 -page 10, line 27<br>page 3, line 20 -page 4, line 35                                                                                                                                                                             |           | 110-119               |
| P,X        | WO 02 062804 A (FELDER EDUARD: BERTA<br>DANIELA (IT); WLPETTI ANNA (IT): VILLA<br>MARZI) 15 August 2002 (2002-08-15)<br>page 3, 1ine 8 - page 4, 1ine 22<br>page 1, 1ine 30 - page 2, 1ine 25                                                                                                                                                                             |           | 1-119                 |
| A          | DATABASE CA 'On line' CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, ONIO, US; KMILYA, Y. P. ET AL: "Synthetic and modified isoflavonalous. XV. Reaction of synthetic isoflavone analogs with hydrazine hydrate derivatives" retrieved from STN Database accession no. 124:8437 CA XY002253516 cited in the application a KHINIYA PRIRCONYKH SOEDINENII (1994), (5), 629-33, 1994, |           | 118,119               |

International Application No. PCT&B 02 Ø5778

### FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCTASA/ 210

### Continuation of Box I.2

The present claims relate to a method of treatment defined by reference to a result to be achieved, namely the inhibition of a biological mechanism (MSP90). The claims cover all diseases having this characteristic or property, whether this is presently known or not, whereas the application provides support within the meaning of Article 6 PCI for only one specific family of diseases, i.e. cancer. In the present case, the claims so lack support that a meaningful search over the whole of the claims dosope is impossible, not the least since the latter is open-ended. Independent of the above reasoning, the claims also lack clarity (Article 6 PCI):

(1) because of the large number of independent claims of the same category:

(ii) because of the overall structure of the claims, with dependent claims overlapping each other rather than representing a progressive narrowing in scope and

Consequently, the search has been carried out for those parts of the claims which appear to be clear and supported, namely those parts relating to the compounds of the general Formula (1) and their use for the treatment of cancer in general.

The applicant's attention is drawn to the fact that claims, or parts of claims, relating to inventions in respect of which no international search report has been established need not be the subject of an international preliminary examination (Rule 66.1(e) PCI). The applicant is advised that the EFO policy when acting as an international preliminary examination on the preliminary examination on matter which has not been searched. This is the case irrespective of whether or not the claims are amended following receipt of the search report or during any Chapter II procedure.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ational application No. PCT/GB 02/05778

| Box I Observations where certain claims                                                               | s were found unaearchable (Continuation of item 1 of first sheet)                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| This international Search Report has not been este                                                    | ablished in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:                                        |
| Claims Nos.:<br>because they relate to subject matter not                                             | required to be searched by this Authority, namely:                                                                             |
| treatment of the human/ar                                                                             | 104, 106 and 107 are directed to a method of nimal body, the search has been carried out and based f the compound/composition. |
| Claims Nos.:  because they relate to parts of the internal an extent that no meaningful international | itional Application that do not comply with the prescribed requirements to such<br>Search can be cerried out, specifically:    |
| see FURTHER INFORMATION S                                                                             | sheet PCT/ISA/210                                                                                                              |
| Claims Nos.: because they are dependent claims and a                                                  | ve not draited in accordance with the second and third contences of Fluie 6.4(a).                                              |
| Box II Observations where unity of invent                                                             | tion is lacking (Continuation of Item 2 of First sheet)                                                                        |
| This international Searching Authority found multiple                                                 | e Inventions in this International application, as tollows:                                                                    |
|                                                                                                       |                                                                                                                                |
|                                                                                                       |                                                                                                                                |
|                                                                                                       |                                                                                                                                |
| As all required additional search fees were searchable claims.                                        | smery paid by the applicant, this international Search Report covers all                                                       |
| As all searchable claims could be searched any additional fee.                                        | d without effort justifying an additional tee, this Authority did not invite payment                                           |
| As only some of the required additional secowers only those dailed for which fees we                  | arch less were timely paid by the applicant, his international Search Report<br>re paid, specifically daline Nes               |
|                                                                                                       |                                                                                                                                |
| No required additional search fees were the restricted to the invention first monitoned is:           | mely paid by the applicant. Consequently, this International Search Report is the claims, it is covered by claims Not.:        |
|                                                                                                       |                                                                                                                                |
| Remark on Protest                                                                                     | The additional search fees were accompanied by the applicant's profest.                                                        |
|                                                                                                       | No protest accompenied the payment of additional search feets.                                                                 |
| Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (Ju                                                | the 10091                                                                                                                      |

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT Information on patent tamily mambers

Inte Int Application No PCT/GB 02/05778

| 110.000000  |    | 00.00.1005 | L        | member(s)             | 22.61.100              |
|-------------|----|------------|----------|-----------------------|------------------------|
| WO 9603385  | Α  | 08-02-1996 | US<br>AT | 5486534 A<br>210648 T | 23-01-199<br>15-12-200 |
|             |    |            | AU       | 3126795 A             | 22-02-199              |
|             |    |            | CA       | 2195123 A1            | 08-02-199              |
|             |    |            | DE       | 69524600 D1           | 24-01-200              |
|             |    |            | DE       | 69524600 T2           | 18-07-200              |
|             |    |            | DK       | 772597 T3             | 08-04-200              |
|             |    |            | EP       | 1127878 A1            | 29-08-200              |
|             |    |            | ĒΡ       | 0772597 A1            | 14-05-199              |
|             |    |            | ËS       | 2169760 T3            | 16-07-200              |
|             |    |            | JP       | 10503201 T            | 24-03-199              |
|             |    |            | PT       | 772597 T              | 31-05-200              |
|             |    |            | wo       | 9603385 A1            | 08-02-199              |
|             |    |            | üs       | 5580985 A             | 03-12-199              |
|             |    |            | ÜŠ       | 5756530 A             | 26-05-199              |
|             |    |            | US       | 6028072 A             | 22-02-200              |
| WO 0007996  | Α  | 17-02-2000 | AU       | 5467799 A             | 28-02-200              |
| WO 000/330  | ^  | 17 02-2000 | EP       | 1102753 A2            | 30-05-200              |
|             |    |            | JP       | 2002522422 T          | 23-07-200              |
|             |    |            | WO       | 0007996 A2            | 17-02-200              |
|             |    |            | ÜS       | 6291505 B1            | 18-09-200              |
|             |    |            | ÜŠ       | 2002111374 A1         | 15-08-200              |
| WO 9852937  | A  | 26-11-1998 | AU       | 755498 B2             | 12-12-200              |
| WD 3032337  | ^  | 20-11-1990 | AU       | 7698198 A             | 11-12-199              |
|             |    |            | BR       | 9809451 A             | 20-06-200              |
|             |    |            | CN       | 1264376 T             | 23-08-200              |
|             |    |            | EP       | 0983260 A2            | 08-03-200              |
|             |    |            | JΡ       | 2002502379 T          | 22-01-200              |
|             |    |            | NO       | 995635 A              | 17-11-1999             |
|             |    |            | PL       | 336990 A1             | 31-07-2000             |
|             |    |            | ÜŠ       | 2002086869 A1         | 04-07-200              |
|             |    |            | ÜŠ       | 5932576 A             | 03-08-1999             |
|             |    |            | WO       | 9852937 A2            | 26-11-1998             |
|             |    |            | ÜS       | 6335336 B1            | 01-01-2002             |
| WO 0019994  | A  | 13-04-2000 | AU       | 1199600 A             | 26-04-2000             |
|             |    |            | MO       | 0019994 A1            | 13-04-2000             |
| WO 9531451  | A  | 23-11-1995 | US       | 5559137 A             | 24-09-1996             |
|             | •• |            | ĒΡ       | 0871622 A1            | 21-10-1998             |
|             |    |            | ĴΡ       | 10500413 T            | 13-01-1998             |
|             |    |            | WO       | 9531451 A1            | 23-11-1995             |
|             |    |            | üs       | 5998425 A             | 07-12-1999             |
|             |    |            | US       | 6306883 B1            | 23-10-2001             |
| WO 02092593 | A  | 21-11-2002 | WO       | 02092593 A1           | 21-11-2002             |
| NO 02066462 | A  | 29-08-2002 | WO       | 02066462 A1           | 29-08-2002             |
|             | A  | 15-08-2002 | MO       | 02062804 A1           | 15-08-2002             |

Form PCT/ISA/210 (patent tamily cones) (July 1982)

フロントページの続き

| (51) lnt. Cl. 7 | FΙ             |     | テーマコード(参考) |
|-----------------|----------------|-----|------------|
| A 6 1 K 31/427  | A 6 1 K 31/427 |     |            |
| A 6 1 K 31/428  | A 6 1 K 31/428 |     |            |
| A 6 1 K 31/506  | A 6 1 K 31/506 |     |            |
| A 6 1 P 35/00   | A 6 1 P 35/00  |     |            |
| A 6 1 P 43/00   | A 6 1 P 43/00  | 105 |            |
| C 0 7 D 231/22  | A 6 1 P 43/00  | 111 |            |
| C 0 7 D 401/10  | C 0 7 D 231/22 | Α   |            |
| C 0 7 D 403/04  | C 0 7 D 401/10 |     |            |
| C 0 7 D 405/04  | C 0 7 D 403/04 |     |            |
| C 0 7 D 405/12  | C 0 7 D 405/04 | CSP |            |
| C 0 7 D 405/14  | C 0 7 D 405/12 |     |            |
| C 0 7 D 409/04  | C 0 7 D 405/14 |     |            |
| C 0 7 D 417/04  | C 0 7 D 409/04 |     |            |
|                 | C 0 7 D 417/04 |     |            |
|                 |                |     |            |

(81) 指定国 AP (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TI, TN), EP (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, F1, FR, GB, GR, IE, 1T, LU, MC, NL, PT, SE, S1, SK, TR), OA (BP, BJ, CP, CG, C1, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG, TG, AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, F1, GB, GO, GE, GH, GH, RH, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KF, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, MG, MK, MW, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW

# (71)出願人 504236651

キャンサー リサーチ テクノロジー リミテッド

CANCER RESEARCH TECHNOLOGY LTD.

イギリス、ロンドン ダブリュシー2エー 3ピーエックス、リンカーンズ イン フィールズ 61

61 Lincoln's Inn Fields, London WC2A 3PX, Unit ed Kingdom

# (71)出願人 504236178

ジ インスティテュート オブ キャンサー リサーチ

THE INSTITUTE OF CANCER RESEARCH

イギリス、ロンドン エスダブリュ? 3アールピー、オールド プロンプトン ロード 123 、ロイヤル キャンサー ホスピタル

( = 1 () 1 () 40(2)

Royal Cancer Hospital, 123 Old Brompton Road, London SW7 3RP, United Kingdom

# (74)代理人 100065248

弁理士 野河 信太郎

(72) 発明者 ドライスデール, マーティン, ジェームス

イギリス、ケンプリッジ シーピー1 6ジーピー、アピントン、グランタ パーク (番地なし) 、リボターゲッツ リミテッド

(72)発明者 ディモック, プライアン, ウィリアム

イギリス、ケンブリッジ シーピー1 6ジーピー、アピントン、グランタ パーク(番地なし) 、リポターゲッツ リミテッド

(72)発明者 パリルーアロンソ, グザヴィエ

イギリス、ケンブリッジ シーピー1 6ジーピー、アピントン、グランタ パーク(番地なし) 、リポターゲッツ リミテッド

(72)発明者 ワークマン, ポール

イギリス、ロンドン エスダブリュ 7 3 アールピー、オールド ブロンプトン ロード 123 、ロイヤル キャンサー ホスピタル、ジ インスティテュート オブ キャンサー リサーチ

(72)発明者 パール, ローレンス, ハリス

イギリス、ロンドン エスダブリュ? 3アールピー、オールド ブロンプトン ロード 123 、ロイヤル キャンサー ホスピタル、ジ インスティテュート オブ キャンサー リサーチ

(72)発明者 プロドロモウ, クリソストモス

イギリス、ロンドン エスダブリュ 7 3アールビー、オールド プロンプトン ロード 123 、ロイヤル キャンサー ホスピタル、ジ インスティテュート オブ キャンサー リサーチ

(72)発明者 マクドナルド、エドワード

イギリス、ロンドン エスダブリュ 7 3アールビー、オールド プロンプトン ロード 123 、ロイヤル キャンサー ホスピタル、ジ インスティテュート オブ キャンサー リサーチ

Fターム(参考) 4C063 AA01 AA03 BB01 BB06 BB09 CC22 CC26 CC62 CC75 CC79

CC81 CC82 CC83 CC92 DD12 DD22 EE01 4C086 AA01 AA02 AA03 BC36 BC39 BC42 GA02 GA04 GA07 GA08

GA10 MA01 MA04 NA14 ZB21 ZB26 ZC02 ZC41

### 【要約の続き】

的に許容される塩、溶媒和物、アミド、エステル、エーテル、化学的に保護された形態、およびプロドラッグの使用 に関する。本発明は、このような化合物、このような化合物を含む医薬組成物、医薬の使用のためのこのような化合 物、ISP90により媒介される症状、例えば、癌の治療における使用のためのこのような化合物、ならびにこのような 治療のための医薬の製造におけるこのような化合物の使用にも関する。 【化1】

$$Ar^3 \bigwedge_{N} Ar^4 R^5$$
 (1)